# WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Integnationales Büro

### INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 99/24433

C07D 487/04, A61K 31/53

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

20. Mai 1999 (20.05.99)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP98/06910

A1

(22) Internationales Anmeldedatum: 31. Oktober 1998 (31.10.98)

(30) Prioritätsdaten:

197 50 085.4 12. November 1997 (12.11.97) DE 23. März 1998 (23.03.98) 198 12 462.7 DE 198 40 289.9 4. September 1998 (04.09.98) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BAYER AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-51368 Leverkusen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): NIEWÖHNER, Ulrich [DE/DE]; Gartenstrasse 3, D-42929 Wermelskirchen (DE). ES-SAYED, Mazen [DE/DE]; Claudiusweg 3, D-42115 Wuppertal (DE). HANING, Helmut [DE/DE]; Claudiusweg 3, D-42115 Wuppertal (DE). SCHENKE, Thomas [DE/DE]; Mühlenstrasse 113, D-51469 Bergisch Gladbach (DE). SCHLEMMER, Karl-Heinz [DE/DE]; Wildsteig 22a, D-42113 Wuppertal (DE). KELDENICH, Jörg [DE/DE]; Damaschkeweg 49, D-42113 Wuppertal (DE). BISCHOFF, Erwin [DE/DE]; Pahlkestrasse 73, D-42115 Wuppertal (DE). PERZBORN, Elisabeth [DE/DE]; Am Tescher Busch 13, D-42327 Wuppertal (DE). DEMBOWSKY, Klaus [DE/DE]; Ziegeläckerweg 10, D-69198 Schriesheim (DE). SERNO, Peter [DE/DE]; Offenbachstrasse 12, D-51467 Bergisch Gladbach (DE). NOWAKOWSKI, Marc [DE/DE]; Pahlkestrasse 17, D-42115 Wuppertal (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: BAYER AKTIENGE-SELLSCHAFT; D-51368 Leverkusen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Anderungen

- (54) Title: 2-PHENYL SUBSTITUTED IMIDAZOTRIAZINONES AS PHOSPHODIESTERASE INHIBITORS
- (54) Bezeichnung: 2-PHENYL-SUBSTITUIERTE IMIDAZOTRIAZINONE ALS PHOSPHODIESTERASE INHIBITOREN

#### (57) Abstract

The invention relates to 2-phenyl substituted imidazotriazinones with short, unbranched alkyl radicals in position 9 in accordance with general formula (I). Said 2-phenyl substituted imidazotriazinones are produced from the corresponding 2-phenyl imdazotriazinones by chlorosulphonation and subsequent reaction with the amines. These compounds inhibit cGMP-metabolising phosphodiesterases and are suitable for use as the active agents in medicaments for treating cardiovascular and cerebrovascular diseases and/or diseases of the urogenital system, especially for treating erectile dysfunction.

#### (57) Zusammenfassung

Die 2-Phenyl-substituierten Imidazotriazinone mit kurzen, unverzweigten Alkylresten in der 9-Position gemäß der allgemeinen Formel (I) werden aus den entsprechenden 2-Phenyl-imidazotriazinonen durch Chlorsulfonierung und anschließender Umsetzung mit den Aminen hergestellt. Die Verbindungen hemmen cGMP-metabolisierende Phosphodiesterasen und eignen sich als Wirkstoffe in Arzneimitteln, zur Behandlung von cardiovaskulären und cerebrovaskulären Erkrankungen und/oder Erkrankungen des Urogenitalsystems, insbesondere zur Behandlung der erektilen Dysfunktion.

### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

	AL.	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI .	Slowenien
	AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
	AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
	A.U	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
	AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
	BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
1	вв	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
	BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
	BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
	BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
	BJ	Benin	IÈ	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
	BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
	BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten vor
	CA	Kanada	IT .	Italien	MX	Mexiko		Amerika
	CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
	CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
	СН	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
	CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	zw	Zimbabwe
	CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
	CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
	CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
	CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		•
	DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
	DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
	EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

## 2-PHENYL-SUBSTITUIERTE IMIDAZOTRIAZINONE ALS PHOSPHODIESTERASE INHIBITOREN

5

10

15

25

30

Die vorliegende Erfindung betrifft 2-Phenyl-substituierte Imidazotriazinone, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Arzneimittel, insbesondere als Inhibitoren cGMP-metabolisierender Phosphodiesterasen.

In der Offenlegungsschrift DE 28 11 780 sind Imidazotriazine als Bronchodilatoren mit spasmolytischer Aktivität und Hemmaktivität gegen cyclisches Adenosinmonophosphat metabolisierende Phosphodiesterasen (cAMP-PDE's, Nomenklatur nach Beavo: PDE-III und PDE-IV) beschrieben. Eine Hemmwirkung gegen cyclisches Guanosin-monophosphat metabolisierende Phosphodiesterasen (cGMP-PDE's, Nomenklatur nach Beavo und Reifsnyder (Trends in Pharmacol. Sci. 11, 150-155, 1990) PDE-I, PDE-II und PDE-V) ist nicht beschrieben. Es werden keine Verbindungen beansprucht, die eine Sulfonamidgruppe im Arylrest in der 2-Position enthalten. Weiterhin werden Imidazotriazinone in FR 22 13 058, CH 59 46 71, DE 22 55 172, DE 23 64 076 und EP 000 9384 beschrieben, die in der 2-Position keinen substituierten Arylrest besitzen, und ebenfalls als Bronchodilatatoren mit cAMP-PDE inhibitorischer Wirkung beschrieben werden.

In WO 94/28902 werden Pyrazolopyrimidinone beschrieben, die sich für die Behandlung von Impotenz eignen.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind potente Inhibitoren von entweder einer oder mehrerer der cyclisches Guanosin 3',5'-monophosphat metabolisierenden Phosphodiesterasen (cGMP-PDE's). Entsprechend der Nomenklatur von Beavo und Reifsnyder (Trends in Pharmacol. Sci. 11, 150-155, 1990) handelt es sich um die Phosphodiesterase Isoenzyme PDE-I, PDE-II und PDE-V.

Ein Anstieg der cGMP-Konzentration kann zu heilsamen, antiaggregatorischen, antithrombotischen, antiproliferativen, antivasospastischen, vasodilatierenden, natriuretischen und diuretischen Effekten führen. Es kann die Kurz- oder Langzeitmodulation

der vaskulären und kardialen Inotropie, den Herzrhythmus und die kardiale Erregungsleitung beeinflussen (J.C. Stoclet, T. Keravis, N. Komas and C. Kugnier, Exp. Opin. Invest. Drugs (1995), 4 (11), 1081-1100).

Die vorliegende Erfindung betrifft jetzt 2-Phenyl-substituierte Imidazotriazinone der allgemeinen Formel (I)

$$\begin{array}{c|c}
R^{6} & R^{1} \\
R^{5} & R^{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R^{5} & R^{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R^{5} & R^{2}
\end{array}$$

in welcher

10

- R<sup>1</sup> für Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen steht,
- R<sup>2</sup> für geradkettiges Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen steht,

15

R³ und R⁴ gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkenyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 8 Kohlenstoffatomen stehen, oder

20

25

für eine geradkettige oder verzweigte Alkylkette mit bis zu 10 Kohlenstoffatomen stehen, die gegebenenfalls durch ein Sauerstoffatom unterbrochen ist,
und die gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch
Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Hydroxy, Halogen, Carboxyl, Benzyloxycarbonyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl mit bis zu 6
Kohlenstoffatomen und/oder durch Reste der Formeln -SO<sub>3</sub>H, -(A)<sub>2</sub>-NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>,
-O-CO-NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>, -S(O)<sub>b</sub>-R<sup>9</sup>, -P(O)(OR<sup>10</sup>)(OR<sup>11</sup>),

substituiert ist,

worin

5

a und b gleich oder verschieden sind und eine Zahl 0 oder 1 bedeuten,

A einen Rest CO oder SO<sub>2</sub> bedeutet,

10

15

R<sup>7</sup>, R<sup>8</sup> und R<sup>8</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff bedeuten, oder

Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen, einen 5- bis 6-gliedrigen ungesättigten, partiell ungesättigten oder gesättigten, gegebenenfalls benzokondensierten Heterocyclus, mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeuten, wobei die oben aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Nitro, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Carboxyl, Halogen, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder durch eine Gruppe der Formel -(SO<sub>2</sub>)<sub>c</sub>-NR<sup>12</sup>R<sup>13</sup> substituiert sind,

20

worin

c eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

5

R<sup>12</sup> und R<sup>13</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeuten,

oder

10

15

R<sup>7</sup>, R<sup>8</sup> und R<sup>8</sup> geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Halogen, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder durch eine Gruppe der Formel -(CO)<sub>d</sub>-NR<sup>14</sup>R<sup>15</sup> substituiert ist,

20

worin

R<sup>14</sup> und R<sup>15</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten,

25

und

d eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

30

oder

R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> und/oder R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5bis 7-gliedrigen, gesättigten Heterocyclus bilden, der gegebenenfalls noch ein weiteres Heteroatom aus der Reihe S oder O oder einen Rest der Formel -NR<sup>16</sup> enthalten kann,

5

worin

10

R<sup>16</sup> Wasserstoff, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen, Benzyl, einen 5- bis 7-gliedrigen aromatischen oder gesättigten Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeutet, der gegebenenfalls durch Methyl substituiert ist, oder

15

geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert ist,

R<sup>9</sup> Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen bedeutet, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

20

R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten,

und/oder die oben unter R<sup>3</sup>/R<sup>4</sup> aufgeführte Alkylkette gegebenenfalls durch Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder durch einen 5- bis 7-gliedrigen, partiell ungesättigten, gesättigten oder ungesättigten, gegebenenfalls benzokondensierten Heterocyclus, der bis zu 4 Heteroatome aus der Reihe S, N; O oder einen Rest der Formel -NR<sup>17</sup> enthalten kann, substituiert ist,

30

worin

5

15

20

R<sup>17</sup> Wasserstoff, Hydroxy, Formyl, Trifluormethyl, geradkettiges oder verzweigtes Acyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert ist,

und wobei Aryl und der Heterocyclus gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Nitro, Halogen, -SO<sub>3</sub>H, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Hydroxy, Tri-fluormethyl, Trifluormethoxy und/oder durch einen Rest der Formel -SO<sub>2</sub>NR<sup>18</sup>R<sup>19</sup> substituiert sind,

worin

R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten,

und/oder

R³ oder R⁴ für eine Gruppe der Formel -NR²0R²1 steht,

25 worin

R<sup>20</sup> und R<sup>21</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

30 und/oder

### R³ oder R⁴ für Adamantyl stehen, oder

für Reste der Formeln

$$\mathsf{H_3C} \overset{\mathsf{O}}{\longleftarrow} \mathsf{C_6} \mathsf{H_5} \qquad \overset{\mathsf{OH}}{\longleftarrow} \mathsf{SO_2} \qquad \overset{\mathsf{OH}}{\longleftarrow} \mathsf{SO_2}$$

oder für Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder für einen 5- bis 7-gliedrigen partiell ungesättigten, gesättigten oder ungesättigten, gegebenenfalls benzokondensierten Heterocyclus ste-

hen, der bis zu 4 Heteroatome aus der Reihe S, N; O oder einen Rest der

Formel -NR<sup>22</sup> enthalten kann,

worin

10

15

20

R<sup>22</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>16</sup> hat und mit dieser gleich oder verschieden ist, oder

Carboxyl, Formyl oder geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeutet,

und wobei Cycloalkyl, Aryl und/oder der Heterocyclus gegebenenfalls einbis mehrfach, gleich oder verschieden durch Halogen, Triazolyl, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Carboxyl, geradkettiges oder verzweigtes Acyl oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Nitro und/oder durch Gruppen der Formeln -SO<sub>3</sub>H, -OR<sup>23</sup>, (SO<sub>2</sub>)<sub>e</sub>NR<sup>24</sup>R<sup>25</sup>, -P(O)(OR<sup>26</sup>)(OR<sup>27</sup>) substituiert sind,

worin

e eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

R<sup>23</sup> einen Rest der Formel

Cycloalkyl mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen bedeutet, oder

Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Cycloalkyl mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen, Benzyloxy, Tetrahydropyranyl, Tetrahydrofuranyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Carboxyl, Benzyloxycarbonyl oder Phenyl substituiert ist, das seinerseits ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen, Hydroxy oder Halogen substituiert sein kann,

und/oder Alkyl gegebenenfalls durch Reste der Formeln -CO-NR<sup>28</sup>R<sup>29</sup> oder -CO-R<sup>30</sup> substituiert ist,

worin

R<sup>28</sup> und R<sup>29</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen bedeuten, oder

R<sup>28</sup> und R<sup>29</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5- bis 7-gliedrigen gen gesättigten Heterocyclus bilden, der gegebenenfalls ein weiteres Heteroatom aus der Reihe S oder O enthalten kann.

10

5

15

20

25

und

R<sup>30</sup> Phenyl oder Adamantyl bedeutet,

5

R<sup>24</sup> und R<sup>25</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

10

R<sup>26</sup> und R<sup>27</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind

und/oder Cycloalkyl, Aryl und/oder der Heterocyclus gegebenenfalls durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert sind, das gegebenenfalls durch Hydroxy, Carboxyl, durch einen 5- bis 7gliedrigen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O oder durch Gruppen der Formel -SO<sub>2</sub>-R<sup>31</sup>, P(O)(OR<sup>32</sup>)(OR<sup>33</sup>) oder -NR<sup>34</sup>R<sup>35</sup> substituiert ist,

worin

20

25

30

15 -

- R<sup>31</sup> Wasserstoff bedeutet oder die oben angegebene Bedeutung von R<sup>9</sup> hat und mit dieser gleich oder verschieden ist,
- R<sup>32</sup> und R<sup>33</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,
  - R<sup>34</sup> und R<sup>35</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch Hydroxy oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert ist, oder

R<sup>34</sup> und R<sup>35</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5- bis 6-gliedrigen gesättigten Heterocyclus bilden, der ein weiteres Heteroatom aus der Reihe S oder O oder einen Rest der Formel -NR<sup>36</sup> enthalten kann,

worin

5

10

R<sup>36</sup> Wasserstoff, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl mit bis zu 7 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert ist,

oder

R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5- bis 7-gliedrigen, ungesättigten oder gesättigten oder partiell ungesättigten, gegebenenfalls benzokondensierten Heterocyclus bilden, der gegebenenfalls bis zu 3 Heteroatome aus der Reihe S, N, O oder einen Rest der Formel -NR<sup>37</sup> enthalten kann,

worin

20

25

R<sup>37</sup> Wasserstoff, Hydroxy, Formyl, Trifluormethyl, geradkettiges oder verzweigtes Acyl, Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Trifluormethyl, Carboxyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder durch Gruppen der Formel -(D)<sub>r</sub>NR<sup>38</sup>R<sup>39</sup>,

-CO-(CH<sub>2</sub>)<sub>g</sub>-O-CO-R<sup>40</sup>, -CO-(CH<sub>2</sub>)<sub>b</sub>-OR<sup>41</sup> oder -P(O)(OR<sup>42</sup>)(OR<sup>43</sup>) sub-

30 stituiert ist,

worin

g und h gleich oder verschieden sind und eine Zahl 1, 2, 3 oder 4 bedeuten,

5.

und

f eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

10

D eine Gruppe der Formel -CO oder -SO<sub>2</sub> bedeutet,

 $R^{38}$  und  $R^{39}$  gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeutung von  $R^7$  und  $R^8$  haben,

15

R<sup>40</sup> geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet,

R<sup>41</sup> geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet,

20

 $R^{42}$  und  $R^{43}$  gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten,

25 -

oder

 $R^{37}$ 

einen Rest der Formel -(CO),-E bedeutet,

worin

30

i eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

5

10

15

20

E Cycloalkyl mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen oder Benzyl bedeutet,

Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder einen 5- bis 6-gliedrigen aromatischen Heterocyclus mit bis zu 4 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeutet, wobei die oben aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Nitro, Halogen, -SO<sub>3</sub>H, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Hydroxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy oder durch einen Rest der Formel -SO<sub>2</sub>-NR<sup>44</sup>R<sup>45</sup>, substituiert sind,

worin

R<sup>44</sup> und R<sup>45</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

oder

E Reste der Formeln

und der unter R³ und R⁴ aufgeführte, gemeinsam mit dem Stickstoffatom gebildete Heterocyclus, gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden, gegebenenfalls auch geminal, durch Hydroxy, Formyl, Carboxyl,

geradkettiges oder verzweigtes Acyl oder Alkoxycarbonyl mit bis jeweils zu 6 Kohlenstoffatomen, Nitro und Gruppen der Formeln -P(O)(OR<sup>46</sup>)(OR<sup>47</sup>),

5 substituiert ist,

10

20

25

worin

R<sup>46</sup> und R<sup>47</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

R<sup>48</sup> Hydroxy oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

j eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

und

R<sup>49</sup> und R<sup>50</sup> gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeutung von R<sup>14</sup> und R<sup>15</sup> haben,

und/oder der unter R³ und R⁴ aufgeführte, gemeinsam mit dem Stickstoffatom gebildete Heterocyclus, gegebenenfalls durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert ist, das gegebenenfalls einbis mehrfach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Halogen, Carboxyl, Cycloalkyl oder Cycloalkyloxy mit jeweils 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder durch einen Rest der Formel -SO₃H, -NR⁵¹R⁵² oder P(O)OR⁵³OR⁵⁴ substituiert ist,

worin

R<sup>51</sup> und R<sup>52</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Phenyl, Carboxyl,
Benzyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit
jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten,

 $R^{53}$  und  $R^{54}$  gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeutung von  $R^{10}$  und  $R^{11}$  haben,

10

15

20

5

und/oder das Alkyl gegebenenfalls durch Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen substituiert ist, das seinerseits ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Halogen, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen, oder durch eine Gruppe der Formel -NR<sup>51</sup>'R<sup>52</sup>' substituiert sein kann,

worin

 $R^{51}$  und  $R^{52}$  die oben angegebene Bedeutung von  $R^{51}$  und  $R^{52}$  haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

und/oder der unter R3 und R4 aufgeführte, gemeinsam mit dem Stickstoffatom

gebildete Heterocyclus, gegebenenfalls durch Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoff-atomen oder durch einen 5- bis 7-gliedrigen, gesättigen, partiell ungesättigten oder ungesättigten Heterocyclus mit bis zu 3 Heteratomen aus der Reihe S, N und/oder O, gegebenenfalls auch über eine N-Funktion verknüpft, substituiert ist, wobei die Ringsysteme ihrerseits durch Hydroxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 6 Kohlen-

stoffatomen substituiert sein können,

30

25

oder

R³ und R⁴ gemeinsam mit dem Stickstoffatom Reste der Formeln

5

15

20

R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Hydroxy oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen stehen,

bilden,

und deren Salze, Hydrate, N-Oxide und isomere Formen.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können in stereoisomeren Formen, die sich entweder wie Bild und Spiegelbild (Enantiomere), oder die sich nicht wie Bild und Spiegelbild (Diastereomere) verhalten, existieren. Die Erfindung betrifft sowohl die Enantiomeren oder Diastereomeren als auch deren jeweilige Mischungen. Die Racemformen lassen sich ebenso wie die Diastereomeren in bekannter Weise in die stereoisomer einheitlichen Bestandteile trennen.

Die erfindungsgemäßen Stoffe können auch als Salze vorliegen. Im Rahmen der Erfindung sind physiologisch unbedenkliche Salze bevorzugt.

Physiologisch unbedenkliche Salze können Salze der erfindungsgemäßen Verbindungen mit anorganischen oder organischen Säuren sein. Bevorzugt werden Salze mit anorganischen Säuren wie beispielsweise Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Phosphorsäure oder Schwefelsäure, oder Salze mit organischen Carbon- oder Sulfonsäuren wie beispielsweise Essigsäure, Maleinsäure, Fumarsäure, Äpfelsäure, Zitronensäure, Weinsäure, Milchsäure, Benzoesäure, oder Methansulfonsäure, Ethansulfonsäure, Phenylsulfonsäure, Toluolsulfonsäure oder Naphthalindisulfonsäure.

Physiologisch unbedenkliche Salze können ebenso Metall- oder Ammoniumsalze der erfindungsgemäßen Verbindungen sein. Besonders bevorzugt sind z.B. Natrium-, Kalium-, Magnesium- oder Calciumsalze, sowie Ammoniumsalze, die abgeleitet sind von Ammoniak oder organischen Aminen, wie beispielsweise Ethylamin, Dibzw. Triethylamin, Di- bzw. Triethanolamin, Dicyclohexylamin, Dimethylaminoethanol, Arginin, Lysin, Ethylendiamin oder 2-Phenylethylamin.

15

20

25

30

5

10

Heterocyclus, gegebenenfalls benzokondensiert, steht im Rahmen der Erfindung im allgemeinen für einen gesättigten, partiell ungesättigten oder ungesättigten 5- bis 7-gliedrigen Heterocyclus, der bis zu 4 Heteroatome aus der Reihe S, N und/oder O enthalten kann. Beispielsweise seien genannt: Azepin, Diazepin, Indolyl, Isochinolyl, Chinolyl, Benzo[b]thiophen, Benzo[b]furanyl, Pyridyl, Thienyl, Tetrahydrofuranyl, Tetrahydropyranyl, Furyl, Pyrrolyl, Thiazolyl, Triazolyl, Tetrazolyl, Isoxazolyl, Imidazolyl, Morpholinyl, Thiomorpholinyl, Pyrrolidinyl, Piperazinyl, N-Methylpiperazinyl oder Piperidinyl. Bevorzugt sind Chinolyl, Furyl, Pyridyl, Thienyl, Piperidinyl, Pyrrolidinyl, Piperazinyl, Azepin, Diazepin, Thiazolyl, Triazolyl, Tetrazolyl, Tetrahydrofuranyl, Tetrahydropyranyl, Morpholinyl und Thiomorpholinyl.

Ein geradkettiger oder verzweigter Acylrest mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen steht im Rahmen der Erfindung beispielsweise für Acetyl, Ethylcarbonyl, Propylcarbonyl, Isopropylcarbonyl, Butylcarbonyl, Isobutylcarbonyl, Pentylcarbonyl und Hexylcarbonyl. Bevorzugt ist ein geradkettiger oder verzweigter Acylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen. Besonders bevorzugt sind Acetyl und Ethylcarbonyl.

Ein geradkettiger oder verzweigterAlkoxyrest mit 1 bis 6 bzw. 1 bis 4 Kohlenstoffatomen steht im Rahmen der Erfindung für Methoxy, Ethoxy, n-Propoxy, Isopropoxy, tert.Butoxy, n-Pentoxy und n-Hexoxy. Bevorzugt ist ein geradkettiger oder verzweigter Alkoxyrest mit 1 bis 6, 1 bis 4 bzw. 1 bis 3 Kohlenstoffatomen. Besonders bevorzugt ist ein geradkettiger oder verzweigter Alkoxyrest mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen.

5

10

30

Ein geradkettiger oder verzweigter Alkoxycarbonylrest mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen steht im Rahmen der Erfindung beispielsweise für Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, n-Propoxycarbonyl, Isopropoxycarbonyl und tert.Butoxycarbonyl. Bevorzugt ist ein geradkettiger oder verzweigter Alkoxycarbonylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen. Besonders bevorzugt ist ein geradkettiger oder verzweigter Alkoxycarbonylrest mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen.

- Ein geradkettiger oder verzweigter Alkylrest mit 1 bis 4, 1 bis 6, 1 bis 8 und 1 10
  Kohlenstoffatomen steht im Rahmen der Erfindung beispielsweise für Methyl, Ethyl,
  n-Propyl, Isopropyl, tert.Butyl, n-Pentyl, n-Hexyl, n-Heptyl, n-Octyl, n-Nonyl und nDecyl. Bevorzugt sind geradkettige oder verzweigte Alkylreste mit 1 bis 3, 1 bis 4 bzw.
  1 bis 8 Kohlenstoffatomen. Besonders bevorzugt sind geradkettige oder verzweigte
  Alkylreste mit 1 bis 4 bzw. 1 bis 3 Kohlenstoffatomen.
  - Geradkettiges Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen steht im Rahmen der Erfindung beispielsweise für Methyl, Ethyl, n-Propyl und n-Butyl.
- 25 (C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>)-Aryl steht im allgemeinen für einen aromatischen Rest mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen. Bevorzugte Arylreste sind Phenyl und Naphthyl.
  - Cycloalkyl mit 3 bis 8 bzw. 3 bis 7 Kohlenstoffatomen steht im Rahmen der Erfindung beispielsweise für Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclobutyl, Cyclohexyl, Cyclohexyl oder Cyclooctyl. Bevorzugt seien genannt: Cyclopropyl, Cyclopentyl und Cyclohexyl.

Cycloalkyloxy mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen steht im Rahmen der Erfindung für Cyclopropyloxy, Cyclopentyloxy, Cyclobutyloxy, Cyclohexyloxy, Cyclohexyloxy oder Cyclooctyloxy. Bevorzugt seien genannt: Cyclopropyloxy, Cyclopentyloxy und Cyclohexyloxy.

5

Halogen steht im Rahmen der Erfindung im allgemeinen für Fluor, Chlor, Brom und Jod. Bevorzugt sind Fluor, Chlor und Brom. Besonders bevorzugt sind Fluor und Chlor.

10

Ein 5- bis 6-gliedriger bzw. 7-gliedriger gesättigter Heterocyclus, der ein weiteres Heteroatom aus der Reihe S, N und/oder O enthalten kann steht im Rahmen der Erfindung und in Abhängigkeit der oben aufgeführten Substituenten beispielsweise für Morpholinyl, Piperidinyl, Tetrahydropyranyl oder Tetrahydrofuranyl. Bevorzugt sind Morpholinyl, Tetrahydropyranyl, Piperidinyl und Piperazinyl.

15

Ein 5- bis 6-gliedriger aromatischer Heterocyclus mit bis zu 3 oder 4 Heteroatomen aus der Reihe S, O und/oder N steht im Rahmen der Erfindung beispielsweise für Pyridyl, Pyrimidyl, Pyridazinyl, Thienyl, Furyl, Pyrrolyl, Thiazolyl, Oxazolyl oder Imidazolyl. Bevorzugt sind Pyridyl, Pyrimidyl, Pyridazinyl, Furyl und Thiazolyl.

20

25

30

Ein 5- bis 6-gliedriger ungesättigter, partiell ungesättigter und gesättigter Heterocyclus, der bis zu 3 bzw. 4 Heteroatome aus der Reihe S, O und/oder N enthalten kann, steht im Rahmen der Erfindung beispielsweise für Pyridyl, Pyrimidyl, Pyridazinyl, Thienyl, Furyl, Pyrrolyl, Thiazolyl, Oxazolyl, Imidazolyl, Piperidinyl, Piperazinyl oder Morpholinyl. Bevorzugt sind Pyridyl, Pyrimidyl, Piperazinyl, Pyridazinyl, Morpholinyl, Furyl und Thiazolyl.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen, insbesondere die Salze, können auch als Hydrate vorliegen. Im Rahmen der Erfindung werden unter Hydraten solche Verbindungen verstanden, die im Kristall Wasser enthalten. Solche Verbindungen können ein oder mehrere, typischerweise 1 bis 5, Äquivalente Wasser enthalten. Hydrate

lassen sich beispielsweise herstellen, indem man die betreffende Verbindung aus Wasser oder einem wasserhaltigen Lösungsmittel kristallisiert.

Bevorzugt sind erfindungsgemäße Verbindungen der allgemeinen Formel (I),

5

in welcher

R<sup>1</sup> für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen steht,

10

- R<sup>2</sup> für geradkettiges Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen steht,
- R³ und R⁴ gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkenyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen stehen, oder

für eine geradkettige oder verzweigte Alkylkette mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen stehen, die gegebenenfalls durch ein Sauerstoffatom unterbrochen ist, und die gegebenenfalls ein- bis dreifach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Fluor, Chlor, Carboxyl, Benzyloxycarbonyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen und/oder durch Reste der Formeln -SO<sub>3</sub>H, -(A)<sub>a</sub>-NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>, -O-CO-NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>, -S(O)<sub>b</sub>-R<sup>9</sup>, -P(O)(OR<sup>10</sup>)(OR<sup>11</sup>),

20

15

substituiert ist,

worin

5

a und b gleich oder verschieden sind und eine Zahl 0 oder 1 bedeuten,

A einen Rest CO oder SO<sub>2</sub> bedeutet,

10

R<sup>7</sup>, R<sup>7</sup>, R<sup>8</sup> und R<sup>8</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff bedeuten, oder

Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl, Phenyl, Piperidinyl und Pyridyl bedeuten, wobei die oben aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls ein- bis dreifach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Nitro, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Carboxyl, Fluor, Chlor, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder durch eine Gruppe der Formel -(SO<sub>2</sub>)<sub>c</sub>-NR<sup>12</sup>R<sup>13</sup> substituiert sind,

20

15

worin

c eine Zahl 0 oder 1 bedeutet.

R<sup>12</sup> und R<sup>13</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten,

5

oder

R<sup>7</sup>, R<sup>8</sup> und R<sup>8</sup> geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten, oder

10

lenstoffatomen bedeuten, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 7 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Fluor, Chlor, Phenyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder durch eine Gruppe der Formel -(CO)<sub>d</sub>-NR<sup>14</sup>R<sup>15</sup> substituiert ist,

15

worin

20

R<sup>14</sup> und R<sup>15</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten,

und

25

30

d eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

oder

R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> und/oder R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen Pyrrolidinyl-, Morpholinyl-, Piperidinyl- oder Triazolylring oder Reste der Formeln

bilden,

worin

5

R<sup>16</sup> Wasserstoff, Phenyl, Benzyl, Morpholinyl, Pyrrolidinyl, Piperidinyl, Piperazinyl oder N-Methylpiperazinyl bedeutet, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert ist,

10

R<sup>9</sup> geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet,

15

R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten,

20

und/oder die unter R<sup>3</sup>/R<sup>4</sup> aufgeführte Alkylkette gegebenenfalls durch Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl, Phenyl, Pyridyl, Chinolyl, Pyrrolidinyl, Pyrimidyl, Morpholinyl, Furyl, Piperidinyl, Tetrahydrofuranyl oder durch Reste der Formeln

substituiert ist,

worin

5

R<sup>17</sup> Wasserstoff, Hydroxy, Formyl, Trifluormethyl, geradkettiges oder verzweigtes Acyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls ein- bis dreifach gleich oder verschieden durch Hydroxy, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen sub-

10

15 .

und wobei Phenyl und die Heterocyclen gegebenenfalls ein- bis dreifach, gleich oder verschieden durch Nitro, Fluor, Chlor, -SO<sub>3</sub>H, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen, Hydroxy und/oder durch einen Rest der Formel -SO<sub>2</sub>NR<sup>18</sup>R<sup>19</sup> substituiert sind,

20

worin

R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten.

25

und/oder

 $R^3$  oder  $R^4$  für eine Gruppe der Formel -N $R^{20}R^{21}$  steht,

stituiert ist,

worin

R<sup>20</sup> und R<sup>21</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

5

und/oder

R3 oder R4 für Adamantyl stehen, oder

für Reste der Formeln

$$H_3C$$
 $C_6H_5$ 
 $C_6H_5$ 
 $C_6H_5$ 

oder



stehen,

10

oder für Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl, Phenyl, Morpholinyl, Oxazolyl, Thiazolyl, Chinolyl, Isoxazolyl, Pyridyl, Tetrahydrofuranyl, Tetrahydropyranyl oder für Reste der Formeln

$$N-R^{22}$$
 oder  $N$  stehen,

15

worin

R<sup>22</sup> die oben angegbene Bedeutung von R<sup>16</sup> hat und mit dieser gleich oder verschieden ist, oder

Carboxyl, Formyl oder geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet,

5

10 -

und wobei Cycloalkyl, Phenyl und/oder die Heterocyclen gegebenenfalls einbis dreifach, gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, Triazolyl, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Carboxyl, geradkettiges oder verzweigtes Acyl oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 5 Kohlenstoffatomen, Nitro und/oder durch Gruppen der Formeln -SO<sub>3</sub>H, -OR<sup>23</sup>, (SO<sub>2</sub>)<sub>c</sub>NR<sup>24</sup>R<sup>25</sup>, -P(O)(OR<sup>26</sup>)(OR<sup>27</sup>) substituiert sind,

worin

15

e eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

R<sup>23</sup> einen Rest der Formel



bedeutet, oder

Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclobutyl, Cyclohexyl oder Cycloheptyl bedeutet,

25

20

Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Benzyloxy, Tetrahydropyranyl, Tetrahydrofuranyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen, Benzyloxycarbonyl oder Phenyl substituiert ist, das seinerseits ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen, Hydroxy, Fluor oder Chlor substituiert sein kann.

und/oder Alkyl gegebenenfalls durch Reste der Formeln -CO-NR<sup>28</sup>R<sup>29</sup> oder -CO-R<sup>30</sup> substituiert ist,

worin

5

R<sup>28</sup> und R<sup>29</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeuten, oder

10

R<sup>28</sup> und R<sup>29</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen Morpholinyl-, Pyrrolidinyl- oder Piperidinylring bilden,

und

15

R<sup>30</sup> Phenyl oder Adamantyl bedeutet,

R<sup>24</sup> und R<sup>25</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

20

 $R^{26}$  und  $R^{27}$  die oben angegebene Bedeutung von  $R^{10}$  und  $R^{11}$  haben und mit dieser gleich oder verschieden sind

25

und/oder Cycloalkyl, Phenyl und/oder die Heterocyclen gegebenenfalls durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert sind, das gegebenenfalls durch Hydroxy, Carboxyl, Pyridyl, Pyrimidyl, Pyrrolidinyl, Piperidinyl, Tetrahydrofuranyl, Triazolyl oder durch Gruppen der Formel -SO<sub>2</sub>-R<sup>31</sup>, P(O)(OR<sup>32</sup>)(OR<sup>33</sup>) oder -NR<sup>34</sup>R<sup>35</sup> substituiert ist,

worin

5

10

15

20

R<sup>31</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>9</sup> hat und mit dieser gleich oder verschieden ist,

R<sup>32</sup> und R<sup>33</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

R<sup>34</sup> und R<sup>35</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch Hydroxy oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen substituiert ist, oder

R<sup>34</sup> und R<sup>35</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen Morpholinyl-, Triazolyl- oder Thiomorpholinylring oder einen Rest der Formel

worin

R<sup>36</sup> Wasserstoff, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert ist,

oder

25 R³ und R⁴ gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen Morpholinyl-, Thiomorpholinyl-, Pyrrolidinyl-, Piperidinylring oder einen Rest der Formel

worin

Wasserstoff, Hydroxy, Formyl, Trifluormethyl, geradkettiges oder verzweigtes Acyl, Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 4

Kohlenstoffatomen bedeutet,
oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls ein- bis dreifach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Trifluormethyl, Carboxyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder durch Gruppen der Formel -(D), NR<sup>38</sup>R<sup>39</sup>, -CO-(CH<sub>2</sub>)<sub>8</sub>-O-CO-R<sup>40</sup>, -CO-(CH<sub>2</sub>)<sub>h</sub>-OR<sup>41</sup> oder -P(O)(OR<sup>42</sup>)(OR<sup>43</sup>) substituiert ist,

worin

15

g und h gleich oder verschieden sind und eine Zahl 1, 2 oder 3 bedeuten,

und

20

- f eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,
- D eine Gruppe der Formel -CO oder -SO<sub>2</sub> bedeutet,

25

- R<sup>38</sup> und R<sup>39</sup> gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeutung von R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> haben,
- R<sup>40</sup> geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

R<sup>41</sup> geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

R<sup>42</sup> und R<sup>43</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten,

oder

R<sup>37</sup> einen Rest der Formel -(CO);-E bedeutet,

worin

i eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

15

20

10

5

E Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl, Benzyl, Phenyl, Pyridyl, Pyrimidyl oder Furyl bedeutet, wobei die oben aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls ein- bis zweifach, gleich oder verschieden durch Nitro, Fluor, Chlor, -SO<sub>3</sub>H, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen, Hydroxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy oder durch einen Rest der Formel -SO<sub>2</sub>-NR<sup>44</sup>R<sup>45</sup>, substituiert sind,

worin

25

R<sup>44</sup> und R<sup>45</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

oder

30

E Reste der Formeln

5

10

20

und die unter R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> aufgeführten, gemeinsam mit dem Stickstoffatom gebildeten Heterocyclen, gegebenenfalls ein- bis dreifach, gleich oder verschieden, gegebenenfalls auch geminal, durch Hydroxy, Formyl, Carboxyl, geradkettiges oder verzweigtes Acyl oder Alkoxycarbonyl mit bis jeweils zu 5 Kohlenstoffatomen, Nitro und Gruppen der Formeln -P(O)(OR<sup>46</sup>)(OR<sup>47</sup>),

substituiert sind,

worin

15 R<sup>46</sup> und R<sup>47</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

R<sup>48</sup> Hydroxy oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet,

j eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

und

25 R<sup>49</sup> und R<sup>50</sup> gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeutung von R<sup>14</sup> und R<sup>15</sup> haben.

und/oder die unter R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> aufgeführten gemeinsam mit dem Stickstoffatom gebildeten Heterocyclen gegebenenfalls durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen substituiert sind, das gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Fluor, Chlor, Carboxyl, Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder durch einen Rest der Formel -SO<sub>3</sub>H, -NR<sup>51</sup>R<sup>52</sup> oder P(O)OR<sup>53</sup>OR<sup>54</sup> substituiert ist,

10 worin

R<sup>51</sup> und R<sup>52</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Phenyl, Carboxyl,
Benzyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit
jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten,

15

5 .

 $R^{53}$  und  $R^{54}$  gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeutung von  $R^{10}$  und  $R^{11}$  haben,

20

und/oder das Alkyl gegebenenfalls durch Phenyl substituiert ist, das seinerseits ein- bis dreifach, gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen, oder durch eine Gruppe der Formel -NR<sup>51</sup>'R<sup>52</sup>' substituiert sein kann,

worin

25

R<sup>51</sup> und R<sup>52</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>51</sup> und R<sup>52</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

30

und/oder die unter R³ und R⁴ aufgeführten, gemeinsam mit dem Stickstoffatom gebildeten Heterocyclen, gegebenenfalls durch Phenyl, Pyridyl, Piperidinyl, Pyrrolidinyl oder Terazolyl, gegebenenfalls auch über eine N-Funktion verknüpft, substituiert sind, wobei die Ringsysteme ihrerseits durch Hydroxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 5 Kohlenstoffatomen substituiert sein können,

5 oder

R³ und R⁴ gemeinsam mit dem Stickstoffatom Reste der Formeln

$$H_3C$$
 $(CH_2)_3$ - $CH_3$ 
 $N^+$ 

oder Nt bilden,

10

R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, Hydroxy oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen stehen,

und deren Salze, N-Oxide, Hydrate und isomere Formen.

15

Besonders bevorzugt sind erfindungsgemäße Verbindungen der allgemeinen Formel (I),

in welcher

20

- R<sup>1</sup> für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen steht,
- R<sup>2</sup> für geradkettiges Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen steht,

5

R³ und R⁴ gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkenyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen stehen, oder

10

für eine geradkettige oder verzweigte Alkylkette mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen stehen, die gegebenenfalls durch ein Sauerstoffatom unterbrochen ist, und die gegebenenfalls ein- bis dreifach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Fluor, Chlor, Carboxyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen und/oder durch Reste der Formeln -SO<sub>3</sub>H, -(A)<sub>2</sub>-NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>, -O-CO-NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>, -S(O)<sub>b</sub>-R<sup>9</sup>, -P(O)(OR<sup>10</sup>)(OR<sup>11</sup>),

15

substituiert ist,

worin

20

a und b gleich oder verschieden sind und eine Zahl 0 oder 1 bedeuten,

A einen Rest CO oder SO<sub>2</sub> bedeutet,

R<sup>7</sup>, R<sup>8</sup> und R<sup>8</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff bedeuten, oder

Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl, Phenyl, Piperidinyl und Pyridyl bedeuten, wobei die oben aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls ein- bis zweifach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Nitro, Carboxyl, Fluor, Chlor, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen oder durch eine Gruppe der Formel -(SO<sub>2</sub>)<sub>c</sub>-NR<sup>12</sup>R<sup>13</sup> substituiert sind,

10

5

worin

c eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

15

R<sup>12</sup> und R<sup>13</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten,

oder

20

25

 $R^7$ ,  $R^{7'}$ ,  $R^8$  und  $R^{8'}$  Methoxy bedeuten, oder

geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls ein- oder zweifach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Fluor, Chlor, Phenyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen oder durch eine Gruppe der Formel -(CO)<sub>d</sub>-NR<sup>14</sup>R<sup>15</sup> substituiert ist,

worin

R<sup>14</sup> und R<sup>15</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Methyl oder Ethyl bedeuten,

- 35 -

und

5

R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Methyl oder Ethyl bedeuten.

5

und/oder die unter R<sup>3</sup>/R<sup>4</sup> aufgeführte Alkylkette gegebenenfalls durch Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl, Morpholinyl, Furyl, Tetrahydrofuranyl oder durch Reste der Formeln

ode



substituiert ist,

10

worin

15

R<sup>17</sup> Wasserstoff, Hydroxy, Formyl, Acetyl oder Alkoxy mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet,

oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls ein- bis zweifach gleich oder verschieden durch Hydroxy oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen substituiert ist,

20

und wobei Phenyl und die Heterocyclen gegebenenfalls ein- bis dreifach, gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, -SO<sub>3</sub>H, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen, Hydroxy und/oder durch einen Rest der Formel -SO<sub>2</sub>.NR<sup>18</sup>R<sup>19</sup> substituiert sind,

25

worin

R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten,

und/oder

R3 oder R4 für eine Gruppe der Formel -NR20R21 steht,

5

worin

R<sup>20</sup> und R<sup>21</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

10

und/oder

R³ oder R⁴ für Adamantyl stehen, oder

für Reste der Formeln

$$H_3C$$
 $C_6H_5$ 
 $C_6H_5$ 
 $C_6H_5$ 

oder

stehen,

15

oder für Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl, Phenyl, Morpholinyl, Oxazolyl, Thiazolyl, Chinolyl, Isoxazolyl, Pyridyl, Tetrahydrofuranyl, Tetrahydropyranyl oder für Reste der Formeln

$$-N$$
N $-R^{22}$  ,  $-N$ 

worin

R<sup>22</sup> die oben angegbene Bedeutung von R<sup>16</sup> hat und mit dieser gleich oder verschieden ist, oder
Formyl oder Acetyl bedeutet,

und wobei Cycloalkyl, Phenyl und/oder die Heterocyclen gegebenenfalls einbis zweifach, gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, Triazolyl, Carboxyl, geradkettiges oder verzweigtes Acyl oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen, Nitro und/oder durch Gruppen der Formeln -SO<sub>3</sub>H, -OR<sup>23</sup>, (SO<sub>2</sub>)<sub>6</sub>NR<sup>24</sup>R<sup>25</sup>, -P(O)(OR<sup>26</sup>)(OR<sup>27</sup>) substituiert sind,

15 worin

5

10

20

e eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

R<sup>23</sup> einen Rest der Formel

Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclobutyl oder Cyclohexyl bedeutet, Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Cyclopropyl, Cyclohexyl, Benzyloxy, Tetrahydropyranyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen, Benzyloxycarbonyl oder Phenyl substituiert ist, das seinerseits ein- bis zweifach, gleich oder verschieden durch Methoxy, Hydroxy, Fluor oder Chlor substituiert sein kann.

und/oder Alkyl gegebenenfalls durch Reste der Formeln -CO-NR<sup>28</sup>R<sup>29</sup> oder -CO-R<sup>30</sup> substituiert ist,

10 worin

R<sup>28</sup> und R<sup>29</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten, oder

R<sup>28</sup> und R<sup>29</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen Morpholinyl-,
Pyrrolidinyl- oder Piperidinylring bilden,

und

R<sup>30</sup> Phenyl oder Adamantyl bedeutet,

R<sup>24</sup> und R<sup>25</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

R<sup>26</sup> und R<sup>27</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind

und/oder Cycloalkyl, Phenyl und/oder die Heterocyclen gegebenenfalls durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen substituiert sind, das gegebenenfalls durch Hydroxy, Carboxyl, Pyridyl, Pyrimi-

15

. 5

20

25

30

dyl, Pyrrolidinyl, Piperidinyl, Tetrahydrofuranyl, Triazolyl oder durch Gruppen der Formel -SO<sub>2</sub>-R<sup>31</sup>, P(O)(OR<sup>32</sup>)(OR<sup>33</sup>) oder -NR<sup>34</sup>R<sup>35</sup> substituiert ist,

worin

5

R<sup>31</sup> Methyl bedeutet,

R<sup>32</sup> und R<sup>33</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

10

R<sup>34</sup> und R<sup>35</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch Hydroxy oder Methoxy substituiert ist, oder

15

R<sup>34</sup> und R<sup>35</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen Morpholinyl-, Triazolyl- oder Thiomorpholinylring oder einen Rest der Formel

worin

20

R<sup>36</sup> Wasserstoff, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert ist,

25

oder

R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen Morpholinyl-, Thiomorpholinyl-, Pyrrolidinyl-, Piperidinylring oder einen einen Rest der Formel

worin

5

R<sup>37</sup> Wasserstoff, Hydroxy, Formyl, geradkettiges oder verzweigtes Acyl, Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet,

10 -

oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls ein- bis zweifach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen oder durch Gruppen der Formel -(D)<sub>f.</sub>NR<sup>38</sup>R<sup>39</sup>, -CO-(CH<sub>2</sub>)<sub>g</sub>-O-CO-R<sup>40</sup>, -CO-(CH<sub>2</sub>)<sub>b</sub>-OR<sup>41</sup> oder -P(O)(OR<sup>42</sup>)(OR<sup>43</sup>) substituiert ist,

15

worin

g und h gleich oder verschieden sind und eine Zahl 1 oder 2 bedeuten,

und

20

- f eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,
- D eine Gruppe der Formel -CO oder -SO<sub>2</sub> bedeutet,

25

- R<sup>38</sup> und R<sup>39</sup> gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeutung von R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> haben,
- R<sup>40</sup> geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten,

R<sup>41</sup> geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet,

5

R<sup>42</sup> und R<sup>43</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Methyl oder Ethyl bedeuten,

oder

10

R<sup>37</sup> einen Rest der Formel -(CO),-E bedeutet,

worin

i eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

15

E Cyclopentyl, Benzyl, Phenyl, Pyridyl, Pyrimidyl oder Furyl bedeutet, wobei die oben aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls ein- bis zweifach, gleich oder verschieden durch Nitro, Fluor, Chlor, -SO<sub>3</sub>H, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen, Hydroxy oder durch einen Rest der Formel -SO<sub>2</sub>-NR<sup>44</sup>R<sup>45</sup>, substituiert sind,

20

worin

25

R<sup>44</sup> und R<sup>45</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

oder

E Reste der Formeln

5

15

20

25

und die unter R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> aufgeführten, gemeinsam mit dem Stickstoffatom, gebildeten Heterocyclen, gegebenenfalls ein- bis dreifach, gleich oder verschieden, gegebenenfalls auch geminal, durch Hydroxy, Formyl, Carboxyl, geradkettiges oder verzweigtes Acyl oder Alkoxycarbonyl mit bis jeweils zu 3 Kohlenstoffatomen oder Gruppen der Formeln -P(O)(OR<sup>46</sup>)(OR<sup>47</sup>),

10 substituiert sind,

worin

 $R^{46}$  und  $R^{47}$  die oben angegebene Bedeutung von  $R^{10}$  und  $R^{11}$  haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

R<sup>48</sup> Hydroxy oder Methoxy bedeutet,

j eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

und

 $R^{49}$  und  $R^{50}$  gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeutung von  $R^{14}$  und  $R^{15}$  haben,

und/oder die unter R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> aufgeführten, gemeinsam mit dem Stickstoffatom gebildeten Heterocyclen gegebenenfalls durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert sind, das gegebe5

15

25

30

nenfalls ein- bis dreifach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Fluor, Chlor, Carboxyl, Cyclopropyl, Cycloheptyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen oder durch einen Rest der Formel -SO<sub>3</sub>H, -NR<sup>51</sup>R<sup>52</sup> oder P(O)OR<sup>53</sup>OR<sup>54</sup> substituiert ist,

worin

R<sup>51</sup> und R<sup>52</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Phenyl, Carboxyl,
Benzyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit
jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten,

R<sup>53</sup> und R<sup>54</sup> gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeutung von R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> haben,

und/oder das Alkyl gegebenenfalls durch Phenyl substituiert ist, das seinerseits ein- bis zweifach, gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, Hydroxy, Methoxy oder durch eine Gruppe der Formel -NR<sup>51</sup>'R<sup>52</sup>' substituiert sein kann,

20 worin

R<sup>51</sup> und R<sup>52</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>51</sup> und R<sup>52</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

und/oder die unter R³ und R⁴ aufgeführten, gemeinsam mit dem Stickstoffatom gebildeten Heterocyclen, gegebenenfalls durch Phenyl, Pyridyl, Piperidinyl, Pyrrolidinyl oder Tetrazolyl, gegebenenfalls auch über eine N-Funktion verknüpft, substituiert sind, wobei die Ringsysteme ihrerseits durch Hydroxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen substituiert sein können, oder

R³ und R⁴ gemeinsam mit dem Stickstoffatom Reste der Formeln

oder

5

R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, Hydroxy oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen stehen,

und deren Salze, N-Oxide, Hydrate und isomere Formen.

Ganz besonders bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel (I),

in welcher

15

- R<sup>1</sup> für Methyl oder Ethyl steht,
- R<sup>2</sup> für Ethyl oder Propyl steht,
- 20 R³ und R⁴ gleich oder verschieden sind und für eine geradkettige oder verzweigte Alkylkette mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen stehen, die gegebenenfalls bis zu

zweifach gleich oder verschieden durch Hydroxy oder Methoxy substituiert ist,

oder

5

R³ und R⁴ gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen Piperidinyl-, Morpholinyl-,
Thiomorpholinylring oder einen Rest der Formel

10 worin

R<sup>37</sup> Wasserstoff, Formyl, geradkettiges oder verzweigtes Acyl oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls ein- bis zweifach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Carboxyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen oder durch Gruppen der Formeln -(D)<sub>f.</sub>NR<sup>38</sup>R<sup>39</sup> oder -P(O)(OR<sup>42</sup>)(OR<sup>43</sup>) substituiert ist,

20

15

worin

f eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

25

D eine Gruppe der Formel -CO bedeutet,

R<sup>38</sup> und R<sup>39</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder Methyl bedeuten,

R<sup>42</sup> und R<sup>43</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Methyl oder Ethyl bedeuten,

oder

5

10

25

30

R<sup>37</sup> Cyclopentyl bedeutet,

und die unter R³ und R⁴ aufgeführten, gemeinsam mit dem Stickstoffatom gebildeten Heterocyclen, gegebenenfalls ein- bis zweifach, gleich oder verschieden, gegebenenfalls auch geminal, durch Hydroxy, Formyl, Carboxyl, geradkettiges oder verzweigtes Acyl oder Alkoxycarbonyl mit bis jeweils zu 3 Kohlenstoffatomen oder Gruppen der Formeln -P(O)(OR⁴6)(OR⁴7) oder -(CO)₁NR⁴9R⁵0 substituiert sind,

15 worin

R<sup>46</sup> und R<sup>47</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Methyl oder Ethyl bedeuten,

j eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

und

 $\ensuremath{\text{R}^{\text{49}}}$  und  $\ensuremath{\text{R}^{\text{50}}}$  gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder Methyl bedeuten

und/oder die unter R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> aufgeführten, gemeinsam mit dem Stickstoffatom gebildeten Heterocyclen, gegebenenfalls durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen substituiert sind, das gegebenenfalls ein- bis zweifach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Carboxyl oder durch einen Rest der Formel P(O)OR<sup>53</sup>OR<sup>54</sup> substituiert ist. worin

R<sup>53</sup> und R<sup>54</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Methyl oder Ethyl bedeuten,

und/oder die unter R³ und R⁴ aufgeführten, gemeinsam mit dem Stickstoffatom gebildeten Heterocyclen, gegebenenfalls durch über N-verknüpstes Piperidinyl oder Pyrrolidinyl substituiert sind,

10

5

R<sup>5</sup> für Wasserstoff steht,

und

15 R<sup>6</sup> für Ethoxy oder Propoxy steht,

und deren Salze, Hydrate, N-Oxide und isomere Formen.

Ebenso sind solche erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel (I)

20 ganz besonders bevorzugt, in denen R<sup>5</sup> für Wasserstoff steht und die Reste R<sup>6</sup> und

-SO<sub>2</sub>NR<sup>3</sup>R<sup>4</sup> in para-Position zueinander am Phenylring stehen.

Insbesonders bevorzugte Verbindungen sind in der Tabelle A aufgeführt.

# Tabelle A:

Struktur
H <sub>3</sub> C HN N CH <sub>3</sub> SO <sub>2</sub> x 2 HCI
H <sub>3</sub> C O HN N CH <sub>3</sub>
H <sub>3</sub> C O HN N CH <sub>3</sub> SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -OH

Struktur
H <sub>3</sub> C O HN N CH <sub>3</sub> SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
H <sub>3</sub> C O HN N CH <sub>3</sub> SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>
H <sub>3</sub> C O HN N CH <sub>3</sub> SO <sub>2</sub> C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> CH <sub>2</sub> -OH

Außerdem wurde ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gefunden, dadurch gekennzeichnet, daß man

5 zunächst Verbindungen der allgemeinen Formel (II)

$$\mathbb{R}^2$$
  $\mathbb{N}$   $\mathbb{N}$   $\mathbb{N}$   $\mathbb{N}$   $\mathbb{N}$   $\mathbb{N}$   $\mathbb{N}$ 

in welcher

10 R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> die oben angegebene Bedeutung haben

und

15

L für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen steht,

mit Verbindungen der allgemeinen Formel (III)

in welcher

R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> die oben angegebene Bedeutung haben,

5

in einer Zweistufenreaktion in den Systemen Ethanol und Phosphoroxytrichlorid / Dichlorethan in die Verbindungen der allgemeinen Formel (IV)

$$\mathbb{R}^{\frac{5}{6}} \qquad \mathbb{R}^{1}$$

$$\mathbb{R}^{2} \qquad (IV)$$

10 in welcher

15

R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> die oben angegebene Bedeutung haben,

überführt, in einem weiteren Schritt mit Chlorsulfonsäure zu den Verbindungen der allgemeinen Formel (V)

$$\begin{array}{c|c}
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\$$

in welcher

R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> die oben angegebene Bedeutung haben,

umsetzt und abschließend mit Aminen der allgemeinen Formel (VI)

5

15

HN³R⁴

(VI)

in welcher

10 R³ und R⁴ die oben angegebene Bedeutung haben,

in inerten Lösemitteln umsetzt.

Das erfindungsgemäße Verfahren kann durch folgendes Formelschema beispielhaft erläutert werden:

5

Als Lösemittel für die einzelnen Schritte eignen sich die tiblichen organischen Lösemittel, die sich unter den Reaktionsbedingungen nicht verändern. Hierzu gehören bevorzugt Ether wie Diethylether, Dioxan, Tetrahydrofuran, Glykoldimethylether, oder Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Toluol, Xylol, Hexan, Cyclohexan oder Erdölfrakionen, oder Halogenkohlenwasserstoffe wie Dichlormethan, Trichlormethan, Tetrachlormethan, Dichlorethan, Trichlorethylen oder Chlorbenzol, oder Essigester, Dime-

thylformamid, Hexamethylphosphorsäuretriamid, Acetonitril, Aceton, Dimethoxyethan oder Pyridin. Ebenso ist es möglich, Gemische der genannten Lösemittel zu verwenden. Besonders bevorzugt ist für den ersten Schritt Ethanol und für den zweiten Schritt Dichlorethan..

5

15

Die Reaktionstemperatur kann im allgemeinen in einem größeren Bereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man in einem Bereich von -20°C bis 200°C, bevorzugt von 0°C bis 70°C.

Die erfindungsgemäßen Verfahrensschritte werden im allgemeinen bei Normaldruck durchgeführt. Es ist aber auch möglich, bei Überdruck oder bei Unterdruck durchzuführen (z.B. in einem Bereich von 0,5 bis 5 bar).

Die Umsetzung zu den Verbindungen der allgemeinen Formel (V) erfolgt in einem Temperaturbereich von 0°C bis Raumtemperatur und Normaldruck.

Die Umsetzung mit den Aminen der allgemeinen Formel (VI) erfolgt in einem der oben aufgeführten chlorierten Kohlenwasserstoffe, vorzugsweise in Dichlormethan.

- Die Reaktionstemperatur kann im allgemeinen in einem größeren Bereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man in einem Bereich von -20°C bis 200°C, bevorzugt von 0°C bis Raumtemperatur.
- Die Umsetzung wird im allgemeinen bei Normaldruck durchgeführt. Es ist aber auch möglich, bei Überdruck oder bei Unterdruck durchzuführen (z.B. in einem Bereich von 0,5 bis 5 bar).

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (II) sind teilweise bekannt oder neu und können dann hergestellt werden, indem man

30

Verbindungen der allgemeinen Formel (VII)

R<sup>2</sup>-CO-T

(VII)

in welcher

5

R<sup>2</sup> die oben angegebene Bedeutung hat

und

10 T für Halogen, vorzugsweise für Chlor steht,

zunächst durch Umsetzung mit Verbindungen der allgemeinen Formel (VIII)

15 in welcher

R<sup>1</sup> die oben angegebene Bedeutung hat

in inerten Lösemitteln, gegebenenfalls in Anwesenheit einer Base und Trimethylsilylchlorid in die Verbindungen der allgemeinen Formel (IX)

$$R^{2}$$
-CO-NH CO<sub>2</sub>H (IX)

in welcher

25

20

R1 und R2 die oben angegebene Bedeutung haben,

überführt und abschließend mit der Verbindung der Formel (X)

worin L die oben angegebene Bedeutung hat,

in inerten Lösemitteln, gegebenenfalls in Anwesenheit einer Base umsetzt.

5

10

15

20

Als Lösemittel für die einzelnen Schritte des Verfahrens eignen sich die üblichen organischen Lösemittel, die sich unter den Reaktionsbedingungen nicht verändern. Hierzu gehören bevorzugt Ether wie Diethylether, Dioxan, Tetrahydrofuran, Glykoldimethylether, oder Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Toluol, Xylol, Hexan, Cyclohexan oder Erdölfrakionen, oder Halogenkohlenwasserstoffe wie Dichlormethan, Trichlormethan, Tetrachlormethan, Dichlorethylen, Trichlorethylen oder Chlorbenzol, oder Essigester, Dimethylformamid, Hexamethylphosphorsäuretriamid, Acetonitril, Aceton, Dimethoxyethan oder Pyridin. Ebenso ist es möglich, Gemische der genannten Lösemittel zu verwenden. Besonders bevorzugt ist für den ersten Schritt Dichlormethan und für den zweiten Schritt ein Gemisch aus Tetrahydrofuran und Pyridin.

Als Basen eignen sich im allgemeinen Alkalihydride oder -alkoholate, wie beispiels-weise Natriumhydrid oder Kalium-tert.butylat, oder cyclische Amine, wie beispiels-weise Piperidin, Pyridin, Dimethylaminopyridin oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamine, wie beispielsweise Triethylamin. Bevorzugt sind Triethylamin, Pyridin und/oder Dimethylaminopyridin.

Die Base wird im allgemeinen in einer Menge von 1 mol bis 4 mol, bevorzugt von 1,2 mol bis 3 mol jeweils bezogen auf 1 mol der Verbindung der Formel (X) eingesetzt.

25

Die Reaktionstemperatur kann im allgemeinen in einem größeren Bereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man in einem Bereich von -20°C bis 200°C, bevorzugt von 0°C bis 100°C.

Die Verbindungen der allgemeinen Formeln (VII), (VIII), (IX) und (X) sind an sich bekannt oder nach üblichen Methoden herstellbar.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (III) können hergestellt werden, indem man

Verbindungen der allgemeinen Formel (XI)

in welcher

5

15

10 R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Ammoniumchlorid in Toluol und in Anwesenheit von Trimethylaluminium in Hexan in einem Temperaturbereich von -20°C bis Raumtemperatur, vorzugsweise bei 0°C und Normaldruck umsetzt und das entstehende Amidin, gegebenenfalls in situ, mit Hydrazin-hydrat umsetzt.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (XI) sind an sich bekannt oder nach üblichen Methoden herstellbar.

- Die Verbindungen der allgemeinen Formel (IV) sind teilweise bekannt oder neu und können dann nach bekannten Methoden [vgl. David R. Marshall, Chemistry and Industry, 2 May 1983, 331-335] hergestellt werden.
- Die Verbindungen der allgemeinen Formel (V) sind an sich neu, können aber aus den Verbindungen der allgemeinen Formel (IV) nach der Publikation Organikum, VEB Deutscher Verlag der Wissenschaften, Berlin 1974, Seite 338 339, hergestellt werden.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel (I) zeigen ein nicht vorhersehbares, wertvolles pharmakologisches Wirkspektrum.

Sie inhibieren entweder eine oder mehrere der c-GMP metabolisierenden Phosphodiesterasen (PDE I, PDE II und PDE V). Dies führt zu einem Anstieg von c-GMP. Die differenzierte Expression der Phosphodiesterasen in verschiedenen Zellen, Geweben und Organen, ebenso wie die differenzierte subzelluläre Lokalisation dieser Enzyme, ermöglichen in Verbindung mit den erfindungsgemäßen selektiven Inhibitoren, eine selektive Adressierung der verschiedenen von cGMP regulierten Vorgänge.

10

5

Außerdem verstärken die erfindungsgemäßen Verbindungen die Wirkung von Substanzen, wie beispielsweise EDRF (Endothelium derived relaxing factor), ANP (atrial natriuretic peptide), von Nitrovasodilatoren und allen anderen Substanzen, die auf eine andere Art als Phosphodiesterase-Inhibitoren die cGMP-Konzentration erhöhen.

15

20

25

Sie können daher in Arzneimitteln zur Behandlung von cardiovaskulären Erkrankungen wie beispielsweise zur Behandlung des Bluthochdrucks, neuronaler Hypertonie, stabiler und instabiler Angina, peripheren und kardialen Gefäßerkrankungen, von Arrhythmien, zur Behandlung von thromboembolischen Erkrankungen und Ischämien wie Myokardinfarkt, Hirnschlag, transistorischen und ischämischen Attacken, Angina pectoris, periphere Durchblutungsstörungen, Verhinderung von Restenosen nach Thrombolysetherapie, percutaner transluminaler Angioplastie (PTA), percutan transluminalen Koronarangioplastien (PTCA) und Bypass eingesetzt werden. Weiterhin können sie auch Bedeutung für cerebrovaskuläre Erkrankungen haben. Die relaxierende Wirkung auf glatte Muskulatur macht sie geeignet für die Behandlung von Erkrankungen des Urogenitalsystems wie Prostatahypertrophie, Inkontinenz sowie insbesondere zur Behandlung der erektilen Dysfunktion und der weiblichen sexuellen Dysfunktion.

# Aktivität der Phosphordiesterasen (PDE's)

5

10

15

20

25

30

Die c-GMP stimulierbare PDE II, die c-GMP hemmbare PDE III und die cAMP spezifische PDE IV wurden entweder aus Schweine- oder Rinderherzmyokard isoliert. Die
Ca<sup>2+</sup>-Calmodulin stimulierbare PDE I wurde aus Schweineaorta, Schweinehirn oder
bevorzugt aus Rinderaorta isoliert. Die c-GMP spezifische PDE V wurde aus Schweinedünndarm, Schweineaorta, humanen Blutplättchen und bevorzugt aus Rinderaorta
gewonnen. Die Reinigung erfolgte durch Anionenaustauschchromatographie an
MonoQ<sup>R</sup> Pharmacia im wesentlichen nach der Methode von M. Hoey and Miles D.
Houslay, Biochemical Pharmacology, Vol. 40, 193-202 (1990) und C. Lugman et al.
Biochemical Pharmacology Vol. 35 1743-1751 (1986).

Die Bestimmung der Enzymaktivität erfolgt in einem Testansatz von 100 ul in 20 mM Tris/HCl-Puffer pH 7,5 der 5 mM MgCl<sub>2</sub>, 0,1 mg/ml Rinderserumalbumin und entweder 800 Bq 3HcAMP oder 3HcGMP enthält. Die Endkonzentration der entsprechenden Nucleotide ist 10<sup>6</sup> mol/l. Die Reaktion wird durch Zugabe des Enzyms gestartet, die Enzymmenge ist so bemessen, daß während der Inkubationszeit von 30 min ca 50% des Substrates umgesetzt werden. Um die cGMP stimulierbare PDE II zu testen, wird als Substrat <sup>3</sup>HcAMP verwendet und dem Ansatz 10<sup>6</sup> mol/l nicht markiertes cGMP zugesetzt. Um die Ca<sup>2+</sup>-Calmodulinabhängige PDE I zu testen, werden dem Reaktionsansatz noch CaCl, 1 µM und Calmodulin 0,1 µM zugesetzt. Die Reaktion wird durch Zugabe von 100 µl Acetonitril, das 1 mM cAMP und 1 mM AMP enthält, gestoppt. 100 µl des Reaktionsansatzes werden auf der HPLC getrennt und die Spaltprodukte "Online" mit einem Durchflußscintillationszähler quantitativ bestimmt. Es wird die Substanzkonzentration gemessen, bei der die Reaktionsgeschwindigkeit um 50% vermindert ist. Zusätzlich wurde zur Testung der "Phosphodiesterase [3H] cAMP-SPA enzyme assay" und der "Phosphodiesterase [3H] cGMP-SPA enzyme assay" der Firma Amersham Life Science verwendet. Der Test wurde nach dem vom Hersteller angegebenen Versuchsprotokoll durchgeführt. Für die Aktivitätsbestimmung der PDEII wurde der [3H] cAMP SPA assay verwendet, wobei dem Reaktionsansatz 106 M cGMP zur Aktivierung des Enzyms zugegeben wurde. Für die Messung der PDEI

wurden Calmodulin 10<sup>-7</sup> M und CaCl<sub>2</sub> 1μM zum Reaktionsansatz zugegeben. Die PDEV wurde mit dem [<sup>3</sup>H] cGMP SPA assay gemessen.

Inhibition der Phosphodiesterasen in vitro

BspNr.	PDE I IC <sub>so</sub> [nM]	PDE II IC <sub>so</sub> [nM]	PDE V IC <sub>50</sub> [nM]
19	200	>1000	2
20	200	>1000	2
26	100	>1000	1
27	200	>1000	3
32	100	>1000	4
260	300	>1000	10
275	50	>1000	3
338	200	>1000	5

5

Grundsätzlich führt die Inhibition einer oder mehrerer Phosphodiesterasen dieses Typs zu einer Erhöhung der cGMP-Konzentration. Dadurch sind die Verbindungen interessant für alle Therapien, in denen eine Erhöhung der cGMP-Konzentration als heilsam angenommen werden kann.

10

Die Untersuchung der cardiovaskulären Wirkungen wurden an SH-Ratten und Hunden durchgeführt. Die Substanzen wurden intravenös oder oral appliziert.

15

Die Untersuchung auf erektionsauslösende Wirkung wurde am wachen Kaninchen durchgeführt [Naganuma H, Egashira T, Fuji J, Clinical and Experimental Pharmacology and Physiology 20, 177-183 (1993)]. Die Substanzen wurden intravenös, oral oder parenteral appliziert.

Die neuen Wirkstoffe sowie ihre physiologisch unbedenklichen Salze (z.Bsp. Hydrochloride, Maleinate oder Lactate) können in bekannter Weise in die üblichen Formulierungen überführt werden, wie Tabletten, Dragees, Pillen, Granulate, Aerosole, Sirupe, Emulsionen, Suspensionen und Lösungen, unter Verwendung inerter, nicht toxischer, pharmazeutisch geeigneter Trägerstoffe oder Lösungsmittel. Hierbei soll die therapeutisch wirksame Verbindung jeweils in einer Konzentration von etwa 0,5 bis 90-Gew.-% der Gesamtmischung vorhanden sein, d.h. in Mengen, die ausreichend sind, um den angegebenen Dosierungsspielraum zu erreichen.

Die Formulierungen werden beispielsweise hergestellt durch Verstrecken der Wirk-10 stoffe mit Lösungsmitteln und/oder Trägerstoffen, gegebenenfalls unter Verwendung von Emulgiermitteln und/oder Dispergiermitteln, wobei z.B. im Fall der Benutzung von Wasser als Verdünnungsmittel gegebenenfalls organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden können.

15

5

Die Applikation erfolgt in üblicher Weise, vorzugsweise oral, transdermal oder parenteral, z.Bsp.perlingual, buccal, intravenös, nasal, rektal oder inhalativ.

20

Für die Anwendung beim Menschen werden bei oraler Administration Dosierungen von 0,001 bis 50 mg/kg vorzugsweise 0,01 mg/kg - 20 mg/kg sinnvollerweise verabreicht. Bei parenteraler Administration, wie z.B. über Schleimhäute nasal, buccal, inhalativ, ist eine Dosierung von 0,001 mg/kg - 0,5 mg/kg sinnvoll.

25

30

Trotzdem kann es gegebenenfalls erforderlich sein, von den genannten Mengen abzuweichen, und zwar in Abhängigkeit vom Körpergewicht bzw. der Art des Applikationsweges, vom individuellen Verhalten gegenüber dem Medikament, der Art von dessen Formulierung und dem Zeitpunkt bzw. Intervall, zu welchen die Verabreichung erfolgt. So kann es in einigen Fällen ausreichend sein, mit weniger als der oben genannten Mindestmenge auszukommen, während in anderen Fällen die genannte obere Grenze überschritten werden muß. Im Falle der Applikation größerer Mengen kann es empfehlenswert sein, diese in mehreren Einzelgaben über den Tag zu verteilen.

5

Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind auch zur Anwendung in der Tiermedizin geeignet. Für Anwendungen in der Tiermedizin können die Verbindungen oder ihre nicht toxischen Salze in einer geeigneten Formulierung in Übereinstimmung mit den allgemeinen tiermedizinischen Praxen verabreicht werden. Der Tierarzt kann die Art der Anwendung und die Dosierung nach Art des zu behandelnden Tieres festlegen.

# Ausgangsverbindungen

## Beispiel 1A

5

10

15

20

25

## 2-Butyrylaminopropionsäure

22,27 g (250 mmol) D,L-Alanin und 55,66g (550 mmol) Triethylamin werden in 250 ml Dichlormethan gelöst und die Lösung auf 0°C abgekühlt. 59,75 g (550 mmol) Trimethylsilylchlorid werden zugetropft und die Lösung 1 Stunde bei Raumtemperatur und eine Stunde bei 40°C gerührt. Nach dem Abkühlen auf -10°C werden 26,64 g (250 mmol) Buttersäurechlorid zugetropft und die resultierende Mischung 2 Stunden bei -10°C und eine Stunde bei Raumtemperatur gerührt.

Unter Eiskühlung werden 125 ml Wasser zugetropft und die Reaktionsmischung 15 Minuten bei Raumtemperatur gerührt. Die wäßrige Phase wird bis zur Trockene eingedampft, der Rückstand mit Aceton verrieben und die Mutterlauge abgesaugt. Nach dem Entfernen des Lösungsmittels wird der Rückstand chromatographiert. Das erhaltene Produkt wird in 3N Natronlauge gelöst und die resultierende Lösung bis zur Trockene eingedampft. Es wird mit konz. HCl aufgenommen und wieder bis zur Trockene eingedampft. Es wird mit Aceton verrührt, vom ausgefallenen Feststoff abgesaugt und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Man erhält 28,2 g (71 %) eines zähen Öls, das nach einiger Zeit kristallisiert.

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d6): 0.84, t, 3H; 1.22, d, 3H; 1.50, hex, 2H; 2.07, t, 2H; 4.20, quin., 1H; 8.09, d, 1H.

15

20

## Beispiel 2A

# 2-Butyrylamino-buttersäure

25,78 g 2-Aminobuttersäure (250 mmol) und 55,66 g (550 mmol) Triethylamin werden in 250 ml Dichlormethan gelöst und die Lösung auf 0°C abgekühlt. 59,75 g (550 mmol) Trimethylsilylchlorid werden zugetroft und die Lösung 1 Stunde bei Raumtemperatur und eine Stunde bei 40°C gerührt. Nach dem Abkühlen auf -10°C werden 26,64g (250 mmol) Buttersäurechlorid zugetropft und die resultierende Mischung 2 Stunden bei -10°C und eine Stunde bei Raumtemperatur gerührt.

Unter Eiskühlung werden 125 ml Wasser zugetropft und die Reaktionsmischung 15 Minuten bei Raumtemperatur gerührt. Die organische Phase wird mit Natronlauge versetzt und das organische Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Nach dem Ansäuern wird der ausgefallene Feststoff 1 mal mit Wasser und 2 mal mit Petrolether verrührt und im Vakuum bei 45°C getrocknet. 29,1 g (67 %) farbloser Feststoff.

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d6):0.88, 2t, 6H; 1.51, quart., 2H, 1.65, m, 2H, 2.09, t, 2H, 4.10, m, 1H; 8.01, d, 1H; 12.25, s,m 1H.

# Beispiel 3A

# 2-Ethoxybenzonitril

- 25 g (210 mmol) 2-Hydroxybenzonitril werden mit 87 g Kaliumcarbonat und 34,3 g (314,8 mmol) Ethylbromid in 500 ml Aceton über Nacht refluxiert. Es wird vom Feststoff abfiltriert, das Lösungsmittel im Vakuum entfernt und der Rückstand im Vakuum destilliert. Man erhält 30,0 g (97 %) einer farblosen Flüssigkeit.
- 200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d6): 1.48, t, 3H; 4.15, quart., 2H; 6.99, dt, 2H; 7.51, dt, 2H.

#### Beispiel 4A

20

# 15 2-Ethoxybenzamidinhydrochlorid

21,4 g (400 mmol) Ammoniumchlorid werden in 375 ml Toluol suspendiert und die Suspension auf 0°C abgekühlt. 200 ml einer 2M Lösung von Trimethylaluminium in Hexan werden zugetropft und die Mischung bis zur beendeten Gasentwicklung bei Raumtemperatur gerührt. Nach Zugabe von 29,44 g (200 mmol) 2-Ethoxybenzonitril wird die Reaktionsmischung über Nacht bei 80°C (Bad) gerührt.

Die abgekühlte Reaktionsmischung wird unter Eiskühlung zu einer Suspension aus 100 g Kieselgel und 950 ml Chloroform gegeben und die Mischung 30 Minuten bei

Raumtemperatur gerührt. Es wird abgesaugt und mit der gleichen Menge Methanol nachgewaschen. Die Mutterlauge wird eingedampft, der erhaltene Rückstand mit einer Mischung aus Dichlormethan und Methanol (9:1) verrührt, der Feststoff abgesaugt und die Mutterlauge eingedampft. Man erhält 30,4 g (76 %) farblosen Feststoff.

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d6): 1.36, t, 3H; 4.12, quart., 2H; 7.10, t, 1H; 7.21, d, 1H; 7.52, m, 2H; 9.30, s, breit, 4H.

# 10 Beispiel 5A

5

# 2-Propoxybenzonitril

75 g (630 ml) 2-Hydroxybenzonitril werden mit 174 g (1,26 mol) Kaliumcarbonat und 232,2 g (1,89 mol) Ethylbromid in 1 l Aceton über Nacht refluxiert. Es wird vom Feststoff abfiltriert, das Lösemittel im Vakuum entfernt und der Rückstand im Vakuum destilliert.

Kp.: 89°C (0,7 mbar)

Ausbeute: 95,1 g (93,7%)

# 20

## Beispiel 6A

# 2-Propoxybenzamidin-hydrochlorid

5

10

15

21,41 g (400 mmol) Ammoniumchlorid werden in 400 ml Toluol suspendiert und auf 0-5°C gekühlt. 200 ml einer 2 M Lösung von Triethylaluminium in Hexan werden zugetropft und die Mischung bis zur beendeten Gasentwicklung bei Raumtemperatur gerührt. Nach Zugabe von 32,2 g (200 mmol) 2-Propoxybenzonitril wird die Reaktionsmischung über Nacht bei 80°C (Bad) gerührt. Die abgekühlte Reaktionsmischung wird unter Eiskühlung zu einer Suspension aus 300 g Kieselgel und 2,85 l eisgekühltem Chloroform gegeben und 30 Minuten gerührt. Es wird abgesaugt und mit der gleichen Menge Methanol nachgewaschen. Das Lösemittel wird im Vakuum abdestilliert, der Rückstand in 500 ml einer Mischung aus Dichlormethan und Methanol (9:1) verrührt, der Feststoff abfiltriert und die Mutterlauge eingedampft. Der Rückstand wird mit Petrolether verrührt und abgesaugt. Man erhält 22,3 g (52 %) Produkt.

<sup>1</sup>H-NMR (200 MHz, CD<sub>3</sub>OD): 1,05 (3H); 1,85 (sex, 2H); 4,1 (A, 2H); 7,0 - 7,2 (m, 2H); 7,5 - 7,65 (m, 2H).

## Beispiel 7A

# 2-Ethoxy-4-methoxybenzonitril

20

30,0 g (201 mmol) 2-Hydroxy-4-methoxybenzonitril werden mit 83,4 g Kalium-carbonat (603 mmol) und 32,88 g (301 mmol) Bromethan 18 Stunden in 550 ml Aceton refluxiert. Nach Filtration wird das Lösungsmittel im Vakuum entfernt und der Rückstand durch Chromatographie an Kieselgel (Cyclohexan:Ethylacetat=10:1)

25 gereinigt: 35,9 g Öl

R=0.37 (Cyclohexan:Ethylacetat=3:1)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.48, t, 3H; 3.85, s, 3H; 4.12, quart., 2H; 6.46, m, 2H; 7.48, d, 1H.

#### Beispiel 8A

5

10

15

20

#### 2-Ethoxy-4-methoxybenzamidinhydrochlorid

6,98 g (130 mmol) Ammoniumchlorid werden in 150 ml Toluol suspendiert und die Suspension auf 0°C abgekühlt. 70 ml einer 2M Lösung von Trimethylaluminium in Hexan werden zugetropft und die Mischung bis zur beendeten Gasentwicklung bei Raumtemperatur gerührt. Nach Zugabe von 11,56 g (65 mmol) 2-Ethoxy-4-methoxy-benzonitril wird die Reaktionsmischung über Nacht bei 80°C (Bad) gerührt.

Die abgekühlte Reaktionsmischung wird unter Eiskühlung zu einer Suspension aus 100 g Kieselgel und 950 ml Dichlormethan gegeben und die Mischung 30 Minuten bei Raumtemperatur gerührt. Es wird abgesaugt und mit der gleichen Menge Methanol nachgewaschen. Die Mutterlauge wird eingedampft, der erhaltene Rückstand mit einer Mischung aus Dichlormethan und Methanol (9:1) verrührt, der Feststoff abgesaugt und die Mutterlauge eingedampft. Der Rückstand wird mit Petrolether verrührt und abgesaugt. Man erhält 7,95 g (50 %) Feststoff.

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d6): 1.36, t, 3H; 3.84, s, 3H; 4.15, quart., 2H; 6.71, m, 2H; 7.53, d, 1H, 8.91, s, breit, 3H.

#### Beispiel 9A

15

20

25

2-(2-Ethoxyphenyl)-5,7-dimethyl-3H-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

Man legt 24,4 g (0,186 mol) N-Acetyl-D,L-Alanin in 200 ml absolutem Tetrahydrofuran vor und setzt 45 ml absolutes Pyridin und 0,5 g 4-Dimethylaminopyridin hinzu.

Man erhitzt zum Rückfluß und tropft 51,85 g (0,372 mol) Oxalsäuremonoethylesterchlorid hinzu. Man erhitzt weitere 90 Minuten unter Rückfluß, kühlt ab, gießt
auf Eiswasser, extrahiert dreimal mit Essigsäureethylester. Man trocknet die organische Phase über Natriumsulfat, engt ein und nimmt in 62,5 ml Methanol auf. Man
setzt 9 g Natriumhydrogencarbonat hinzu, rührt 2,5 Stunden unter Rückfluß und
filtriert.

Zu einer Lösung von 38,26 g (190,65 mmol) 2-Ethoxy-4-methoxybenzamidinhydrochlorid in 250 ml Methanol tropft man unter Eiskühlung 9,54 g (190,65 mmol) Hydrazinhydrat zu und rührt die resultierende Suspension noch 30 Minuten bei Raumtemperatur. Zu dieser Reaktionsmischung gibt man die oben beschriebene methanolische Lösung und rührt 4 Stunden bei 70°C Badtemperatur. Nach Filtration wird eingedampft, der Rückstand zwischen Dichlormethan und Wasser verteilt, die organische Phase über Natriumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt.

Der Rückstand wird in 250 ml 1,2-Dichlorethan aufgenommen, 32,1 ml (348 mmol) Phosphoroxychlorid zugetropft und zwei Stunden unter Rückfluß erhitzt. Man kühlt ab, engt ein, nimmt in wenig Methylenchlorid auf, versetzt mit Diethylether und saugt den Feststoff ab. Man chromatografiert an Kieselgel (Methylenchlorid/Metha-

nol 95:5), engt die Lösung ein und verrührt den kristallinen Rückstand mit Diethylether.

Ausbeute: 8,1g (14,9% der Theorie)

5 200 MHz 1H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1,58, t, 3H; 2,62, s, 3H; 2,68, s, 3H; 4,25, q, 2H; 7,04, d, 1H; 7,12, t, 1H; 7,5, dt, 1H; 8,19, dd, 1H; 10,02, s, 1H.

#### Beispiel 10A

15

2-(2-Ethoxy-phenyl)-5-methyl-7-propyl-3H-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on 10

7,16 g (45 mmol) 2-Butyrylamino-propionsäure werden mit 10,67 g Pyridin in 45 ml THF gelöst und nach Zugabe einer Spatelspitze DMAP zum Rückfluß erhitzt. 12,29 g (90 mmol) Oxalsäure-ethylesterchlorid werden langsam zugetropft und die Reaktionsmischung wird 3 Stunden refluxiert. Es wird auf Eiswasser gegossen, dreimal mit Ethylacetat extrahiert, über Natriumsulfat getrocknet und einrotiert. Der Rückstand wird in 15 ml Ethanol aufgenommen und mit 2,15 g Natriumhydrogencarbonat 2,5 Stunden refluxiert. Die abgekühlte Lösung wird filtriert.

20 Zu einer Lösung von 9,03 g (45 mmol) 2-Ethoxybenzamidinhydrochlorid in 45 ml Ethanol tropft man unter Eiskühlung 2,25 g (45 mmol) Hydrazinhydrat zu und rührt die resultierende Suspension noch 10 Minuten bei Raumtemperatur. Zu dieser Reaktionsmischung gibt man die oben beschriebene ethanolische Lösung und rührt 4 Stunden bei 70°C Badtemperatur. Nach Filtration wird eingedampft, der Rückstand 25 zwischen Dichlormethan und Wasser verteilt, die organische Phase über Natriumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt.

5

10

Dieser Rückstand wird in 60 ml 1,2-Dichlorethan gelöst und nach Zugabe von 7,5 ml Phosphoroxychlorid 2 Stunden refluxiert. Es wird mit Dichlormethan verdünnt und durch Zugabe von Natriumhydrogencarbonatlösung und festem Natriumhydrogencarbonat neutralisiert. Die organische Phase wird getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Chromatographie mit Ethylacetat und Kristallisation ergeben 4,00 g (28 %) farblosen Feststoff, R<sub>r</sub>=0,42 (Dichlormethan/Methanol=95:5)

- 74 -

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.02, t, 3H; 1.56, t, 3H; 1.89, hex, 2H; 2.67, s, 3H; 3.00, t, 2H; 4.26, quart., 2H; 7.05, m, 2H; 7.50, dt, 1H; 8.17, dd, 1H; 10.00, s, 1H.

#### Beispiel 11A

2-(2-Propoxy-phenyl)-5-methyl-7-propyl-3H-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

15

20

7,16 g (45 mmol) 2-Butyrylaminopropionsäure werden mit 10,67 g Pyridin in 45 ml Tetrahydrofuran gelöst und nach Zugabe einer Spatelspitze Dimethylaminopyridin zum Rückfluß erhitzt. 12,29 g (90 mmol) Oxalsäureethylesterchlorid werden langsam zugetropft und die Reaktionsmischung wird 3 Stunden refluxiert. Es wird auf Eiswasser gegossen, dreimal mit Ethylacetat extrahiert, über Natriumsulfat getrocknet und einrotiert. Der Rückstand wird in 15 ml Ethanol aufgenommen und mit 2,15 g Natriumhydrogencarbonat 2,5 Stunden refluxiert. Die abgekühlte Lösung wird filtriert.

Zu einer Lösung von 9,66 g (45 mmol) 2-Propoxybenzamidinhydrochlorid in 45 ml
Ethanol tropft man unter Eiskühlung 2,25 g (45 mmol) Hydrazinhydrat zu und rührt

die resultierende Suspension noch 10 Minuten bei Raumtemperatur. Zu dieser Reaktionsmischung gibt man die oben beschriebene ethanolische Lösung und rührt 4 Stunden bei 70°C Badtemperatur. Nach Filtration wird eingedampft, der Rückstand zwischen Dichlormethan und Wasser verteilt, die organische Phase über Natriumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt.

Dieser Rückstand wird in 60 ml 1,2-Dichlorethan gelöst und nach Zugabe von 7,5 ml Phosphoroxychlorid 2 Stunden refluxiert. Es wird mit Dichlormethan verdünnt und durch Zugabe von Natriumhydrogencarbonatlösung und festem Natriumhydrogencarbonat neutralisiert. Die organische Phase wird getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Kristallisation aus Ethylacetat ergeben 2,85 g (19,1 %) eines gelben Feststoffs, chromatographische Reinigung der Mutterlauge ergibt weitere 1,25 g (8,4 %) des Produktes. R=0,45 (Dichlormethan/Methanol=95:5)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.03, t, 3H; 1.15, t, 3H; 1.92, m, 4H; 2.67, s, 3H; 3.01, t, 2H; 4.17, t., 2H; 7.09, m, 2H; 7.50, dt, 1H; 8.17, dd, 1H; 10.02, s, 1H.

#### Beispiel 12A

5

10

25

2-(2-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-*f*][1,2,4]triazin-4-on

5,50 g (34,8 mmol) 2-Butyrylaminopropionsäure werden mit 8,19 g Pyridin in 35 ml Tetrahydrofuran gelöst und nach Zugabe einer Spatelspitze Dimethylaminopyridin zum Rückfluß erhitzt. 9,43 g (69 mmol) Oxalsäureethylesterchlorid werden langsam zugetropft und die Reaktionsmischung wird 3 Stunden refluxiert. Es wird auf Eiswasser gegossen, dreimal mit Ethylacetat extrahiert, über Natriumsulfat getrocknet

15

20

und einrotiert. Der Rückstand wird in 11 ml Methanol aufgenommen und mit 1,65 g Natriumhydrogencarbonat 2,5 Stunden refluxiert. Die abgekühlte Lösung wird filtriert.

Zu einer Lösung von 7,95 g (34,5 mmol) 2-Ethoxy-4-methoxybenzamidinhydrochlorid in 35 ml Ethanol tropft man unter Eiskühlung 1,73 g (34,5 mmol) Hydrazinhydrat zu und rührt die resultierende Suspension noch 30 Minuten bei Raumtemperatur. Zu dieser Reaktionsmischung gibt man die oben beschriebene methanolische Lösung und rührt 4 Stunden bei 70°C Badtemperatur. Nach Filtration wird eingedampft, der Rückstand zwischen Dichlormethan und Wasser verteilt, die organische Phase über Natriumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt.

Dieser Rückstand wird in 46 ml 1,2-Dichlorethan gelöst und nach Zugabe von 5,74 ml Phosphoroxychlorid 2 Stunden refluxiert. Es wird mit Dichlormethan verdünnt und durch Zugabe von Natriumhydrogencarbonatlösung und festem Natriumhydrogencarbonat neutralisiert. Die organische Phase wird getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Chromatographie (Dichlormethan:Methanol=50:1) ergibt 0,31 g (2,5 %) eines Feststoffs.

R<sub>f</sub>=0,46 (Dichlormethan:Methanol=20:1)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.03, t, 3H; 1.58, t, 3H; 1.88, m, 2H; 2.62, s, 3H; 2.98, t, 2H; 3.89, s, 3H; 4.25, quart., 2H; 6.54, d, 1H, 6.67, dd, 1H; 8.14, d, 1H; 9.54, s, 1H.

5

10

15

20

25

#### Beispiel 13A

2-(2-Ethoxyphenyl)-5-ethyl-7-propyl-3H-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

29,06 g (167,8 mmol) 2-Butyrylaminobuttersäure werden mit 39,76 g Pyridin in 170 ml Tetrahydrofuran gelöst und nach Zugabe einer Spatelspitze Dimethylaminopyridin zum Rückfluß erhitzt. 45,81 g (335,5 mmol) Oxalsäureethylesterchlorid werden langsam zugetropft und die Reaktionsmischung wird 3 Stunden refluxiert. Es wird auf Eiswasser gegossen, dreimal mit Ethylacetat extrahiert, über Natriumsulfat getrocknet und einrotiert. Der Rückstand wird in 15 ml Methanol aufgenommen und die Hälfte der Lösung mit 7,96 g Natriumhydrogencarbonat 2,5 Stunden refluxiert. Die abgekühlte Lösung wird filtriert.

Zu einer Lösung von 16,83 g (83,9 mmol) 2-Ethoxybenzoesäureamidin Hydrochlorid in 85 ml Ethanol tropft man unter Eiskühlung 4,20 g (83,9 mmol) Hydrazinhydrat zu und rührt die resultierende Suspension noch 10 Minuten bei Raumtemperatur. Zu dieser Reaktionsmischung gibt man die oben beschriebene methanolische Lösung und rührt 4 Stunden bei 70°C Badtemperatur. Nach Filtration wird eingedampft, der Rückstand zwischen Dichlormethan und Wasser verteilt, die organische Phase über Natriumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt.

Dieser Rückstand wird in 112 ml 1,2-Dichlorethan gelöst und nach Zugabe von 14 ml Phosphoroxychlorid 2 Stunden refluxiert. Es wird mit Dichlormethan verdünnt und durch Zugabe von Natriumhydrogencarbonatlösung und festem Natriumhydrogencarbonat neutralisiert. Die organische Phase wird getrocknet und das Lösungs-

mittel im Vakuum entfernt. Chromatographie (Dichlormethan:Methanol=50:1) ergibt 3,69 g (12,4 %) farblosen Feststoff, R<sub>6</sub>=0,46 (Dichlormethan:Methanol=20:1)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.32, t, 3H; 1.57, t, 3H; 1.94, m, 8H; 3.03, quart., 2H; 3.64, quin., 1H; 4.27, quart., 2H; 7.06, d, 1H; 7.12, t, 1H; 7.50, dt, 1H, 8.16, dd, 1H; 9.91, s, 1H.

#### Beispiel 14A

15

4-Ethoxy-3-(5,7-dimethyl-4-oxo-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfon-säurechlorid

Man legt 7,25 g (25,5 mmol) 2-(2-Ethoxyphenyl)-5,7-dimethyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]-triazin-4-on vor und setzt unter Eiskühlung 26,74 g (0,23 mol) Chlorsulfonsäure hinzu. Man rührt über Nacht bei Raumtemperatur, gießt auf Eiswasser, saugt die Kristalle ab und trocknet sie im Vakuumexsikkator.

Ausbeute: 9,5 g (97 % der Theorie)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (d<sup>6</sup>-DMSO): 1,32, t, 3H; 2,63, s, 3H; 2,73, s, 3H; 4,13, q, 2H; 7,15, d, 1H; 7,77, m, 2H; 12,5, s, 1H;

#### Beispiel 15A

4-Ethoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäurechlorid

5

10

2,00 g (6,4 mmol) 2-(2-Ethoxy-phenyl)-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]-triazin-4-on werden langsam zu 3,83 ml Chlorsulfonsäure bei 0°C gegeben. Die Reaktionsmischung wird bei Raumtemperatur über Nacht gerührt, auf Eiswasser gegossen und mit Dichlormethan extrahiert. Man erhält 2,40 g (91 %) farblosen Schaum.

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.03, t, 3H; 1.61, t, 2H; 1.92, hex, 2H; 2.67, s, 3H; 3.10, t, 2H; 4.42, quart., 2H; 7.27, t, 1H; 8.20, dd, 1H; 8.67, d, 1H; 10.18, s, 1H.

#### 15 Beispiel 16A

4-Propoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäurechlorid

20 2,80 g (8,6 mmol) 2-(2-Propoxy-phenyl)-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on werden langsam zu 5,13 ml Chlorsulfonsäure bei 0°C gegeben.

Die Reaktionsmischung wird bei Raumtemperatur über Nacht gerührt, auf Eiswasser

gegossen und mit Dichlormethan extrahiert. Man erhält 3,50 g (96 %) farblosen Schaum.

R=0.49 (Dichlormethan/Methanol=95:5)

5 200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.03, 2t, 6H; 1.95, m, 4H; 2.81, s, 3H; 3.22, t, 2H; 4.11, t., 2H; 7.09, m, 1H; 8.06, dd, 1H; 8.21 m, 1H; 12.0, s, 1H.

#### Beispiel 17A

15

10 4-Ethoxy-2-methoxy-5-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydroimidazo[5,1f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäurechlorid

0,31 g (0,9 mmol) 2-(2-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo-[5,1-f]-[1,2,4]triazin-4-on werden langsam zu 0,54 ml Chlorsulfonsäure bei 0°C gegeben. Die Reaktionsmischung wird bei Raumtemperatur über Nacht gerührt, auf Eiswasser gegossen und mit Dichlormethan extrahiert. Man erhält 0,355 g (89 %) farblosen Schaum.

R=0,50 (Dichlormethan/Methanol=20:1)

20 200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.05, t, 3H; 1.66, t, 3H; 1.95, m, 2H; 2.61, s, 3H, 3.11, t, 2H; 4.15, s, 3H; 4.40, quart., 2H; 6.65, s, 1H, 8.72, s, 1H; 9.75, s, 1H.

## Beispiel 18A

4-Ethoxy-3-(5-ethyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzol-sulfonsäurechlorid

5

1,70 g (5,21 mmol) 2-(2-Ethoxy-phenyl)-5-ethyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]-triazin-4-on werden langsam zu 3,12 ml Chlorsulfonsäure bei 0°C gegeben. Die Reaktionsmischung wird bei Raumtemperatur über Nacht gerührt, auf Eiswasser gegossen und mit Dichlormethan extrahiert. Man erhält 2,10 g (94 %) farblosen Schaum.

10

400 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.03, t, 3H; 1.35, t, 3H; 1.62, t, 3H; 1.92, sex., 2H; 3.07, quart., 2H; 3.12, t, 2H; 4.42, quart., 2H; 7.38, d, 1H; 8.19, dd, 1H; 8.70, d, 1H; 10.08, s, breit, 1H.

15

#### Beispiel 19A

(4-Piperidinylmethyl)-phosphonsäurediethylester

20

Man legt 2,11 g (528 mmol) 60%iges Natriumhydrid in 50 ml absolutem Tetrahydrofuran vor und tropft 15,7 g (52,8 mmol) Methandiphosphonsäurediethylester hinzu. Man rührt noch 30 Minuten bei Raumtemperatur und tropft dann 10,1 g

(52,8 mmol) 1-Benzyl-4-piperidon hinzu. Man rührt eine Stunde bei Raumtemperatur und eine Stunde unter Rückfluß, engt ein, versetzt mit Wasser, extrahiert dreimal mit Dichlormethan, trocknet über Natriumsulfat und engt ein. Der Rückstand wird in 50 ml Ethanol an 1,7 g 10%iger Palladium-Aktivkohle bei Raumtemperatur und 3 bar hydriert. Man saugt den Katalysator ab und engt das Filtrat ein.

Ausbeute: 12,5 g (100% d.Th.)

400 MHz, <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1,13, m, 2H; 1,32, t, 6H; 1,69, dd, 2H; 1,74 - 1,95, m, 4H; 2,62, dt, 2H; 3,05, m, 2H; 4,1, m, 4H.

10

15

20

5

# Beispiel 20A

#### 5-Methyl-4-furoxancarbaldehyd

40 g (571 mmol) Crotonaldehyd werden in 80 ml Essigsäure gelöst und bei 0°C mit einer Lösung von 137 g (1,99 mol) Natriumnitrit in 300 ml Wasser tropfenweise versetzt. Man rührt 2 Stunden bei Raumtemperatur. Es wird mit 800 ml Wasser verdünnt und 3 mal mit Dichlormethan extrahiert. Nach Trocknen der organischen Phase erhält man durch Chromatographie (Cyclohexan/Ethylacetat) 13,8 g (18,9 %) 5-Methyl-4-furoxancarbaldehyd.

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>):2.39, s, 3H; 10.10, s, 1H.

5

10

15

20

#### Beispiel 21A

5-Methyl-4-furoxancarbonsäurechlorid

13,5 g (105 mmol) 5-Methyl-4-furoxancarbaldehyd werden in 200 ml Aceton gelöst und bei 0°C tropfenweise mit einer Lösung von 16,86 g (168 mmol) Chromtrioxid in 120 ml einer 2.2M Schwefelsäure versetzt. Man rührt 2 Stunden bei 10-15°C und bei Raumtemperatur über Nacht. Unter Kühlung werden 100 ml Isopropanol zugetropft und nach 30 Minuten das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Die wäßrige Phase wird 3 mal mit Ether extrahiert, die organische Phase über Magnesiumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Der Rückstand wird in 1M Natriumhydroxidlösung gelöst und die Lösung 3 mal mit Ether extrahiert. Die wäßrige Phase wird sauer gestellt und 3 mal mit Ether extrahiert. Die organische Phase wird getrocknet und das Lösungmittel im Vakuum entfernt. Der Rückstand wird mit Petrolether verrührt und abgesaugt.

6,92 g des Rückstandes werden mit 10ml Thionylchlorid in 20 ml Dichlormethan 6 Stunden refluxiert. Es wird mit Toluol verdünnt, filtriert und einrotiert. Der Rückstand wird wiederum in Dichlormethan aufgenommen, mit 10 ml Thionylchlorid versetzt und 48 Stunden refluxiert. Das Lösungsmittel wird im Vakuum entfernt und der Rückstand im Vakuum destilliert. Man erhält 2,00 g (25 %) farblose Kristalle.

200 MHz 1H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 2.41, s.

## Beispiel 22A

1-(5-Methyl-4-furoxancarbonyl)-4-tert-butyl-oxycarbonyl-piperazin

2,75 g (14,7 mmol) Boc-Piperazin werden mit 1,49 g Triethylamin in 20 ml Dichlormethan gelöst und bei 0°C portionsweise mit 2,00 g (12,3 mmol) 5-Methyl-4-furoxancarbonsäurechlorid versetzt. Es wird 30 Minuten bei 0°C und 2 Stunden bei Raumtemperatur gerührt, mit Dichlormethan verdünnt und mit Wasser gewaschen. Das Lösungsmittel wird im Vakuum entfernt und der Rückstand durch Chromatographie (Cyclohexan/Ethylacetat) gereinigt. Man erhält 3,33 g (87 %) 1-(5-Methyl-4-furoxancarbonyl)-4-tert-butyl-oxycarbonyl-piperazin.

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.50, s, 9H; 2.30, s, 3H; 3.55, m, 4H; 3.78, m, 2H; 3.87, m, 2H.

Beispiel 23A

15

1-(5-Methyl-4-furoxancarbonyl)-piperazin Trifluoracetat

3,12 g (10 mmol) 1-(5-Methyl-4-furoxancarbonyl)-4-tert-butyl-oxycarbonyl-piper-azin werden in 20 ml Dichlormethan gelöst und bei 0°C mit 2 ml Trifluoressigsäure versetzt. Man läßt auf Raumtemperatur aufwärmen und rührt 72 Stunden. Nach Zugabe von 10 ml Ether wird der Niederschlag abgesaugt und getrocknet. Man erhält 2,47 g (83 %) 1-(5-Methyl-4-furoxancarbonyl)-piperazin Trifluoracetat.

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): 2.18, s, 3H; 3.18, m, 2H; 3.25, m, 2H; 3.83, m, 2H; 3.90, m, 2H; 8.89, s, breit, 2H.

#### Herstellungsbeispiele

## Beispiel 1

10

15

5 2-[2-Ethoxy-5-(4-methyl-piperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5,7-dimethyl-3*H*-imidazo[5,1-f]-[1,2,4]triazin-4-on

0,1 g (0,26 mmol) 4-Ethoxy-3-(5,7-dimethyl-4-oxo-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäurechlorid werden in 10 ml Dichlormethan gelöst und auf 0°C gekühlt. Nach Zugabe einer Spatelspitze DMAP werden 80 mg (0,784 mmol) N-Methylpiperazin zugegeben und die Reaktionsmischung über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Es wird mit Dichlormethan verdünnt, die organische Phase mit Ammoniumchloridlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Man chromatografiert an Kieselgel (Dichlormethan/Methanol 9:1).

Ausbeute: 40 mg (34,5 % der Theorie)

Massenspektrum: 447 (M+H); 284; 256; 224;

2-[2-Ethoxy-5-(4-hydroxyethylpiperazine-1-sulfonyl)-phenyl]-5,7-dimethyl-3*H*-imidazo[5,1-f]-[1,2,4]triazin-4-on

5

10

Auf analoge Weise erhält man ausgehend von 100 mg (0,261 mmol) 4-Ethoxy-3-(5,7-dimethyl-4-oxo-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäurechlorid und 100 mg (0,784 mmol) 4-Hydroxypiperazin 45 mg (36,1 % der Theorie) 2-[2-Ethoxy-5-(4-hydroxy-ethylpiperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5,7-dimethyl-3*H*-imidazo[5,1-f]-[1,2,4]triazin-4-on.

Massenspektrum: 477 (M+H); 284; 256; 239.

2-[2-Ethoxy-5-(4-hydroxypiperidine-1-sulfonyl)-phenyl]-5,7-dimethyl-3*H*-imidazo[5,1-f]-[1,2,4]triazin-4-on

5

Auf analoge Weise erhält man ausgehend von 100 mg (0,261 mmol) 4-Ethoxy-3-(5,7-dimethyl-4-oxo-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäure-chlorid und 80 mg (0,784 mmol) 4-Hydroxypiperidin 35 mg (29,8 % der Theorie) 2-[2-Ethoxy-5-(4-hydroxy-piperidin-1-sulfonyl)-phenyl]-5,7-dimethyl-3*H*-imidazo[5,1-f]-[1,2,4]triazin-4-on.

10

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1,61, t, 3H; 1,69, m, 2H; 1,94, m, 2H; 2,67, s, 3H; 2,70, s, 3H; 3,02, m, 2H; 3,30, m, 2H; 3,84, m, 1H; 4,37, q, 2H; 7,18, d, 1H; 7,90, dd, 1H; 8,52, d, 1H; 9,73, s, 1H.

15

2-[2-Ethoxy-5-(4-hydroxymethylpiperidin-1-sulfonyl)-phenyl]-5,7-dimethyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

5

10

15

Auf analoge Weise erhält man ausgehend von 100 mg (0,261 mmol) 4-Ethoxy-3-(5,7-dimethyl-4-oxo-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfon-säurechlorid und 90 mg (0,784 mmol) 4-Hydroxymethylpiperidin 22 mg (18 % der Theorie) 2-[2-Ethoxy-5-(4-hydroxy-methylpiperidin-1-sulfonyl)-phenyl]-5,7-dimethyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on.

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>):1,38, dt, 2H; 1,62, t, 3H; 1,82, dd, 2H; 2,35, dt, 2H; 2,78, s, 3H; 2,84, s, 3H; 3,5, d, 2H; 3,87, d, 2H; 4,39, q, 2H; 7,21, d, 1H; 7,95, dd, 1H; 8,51, d, 1H; 10,03, bs, 1H.

2-[2-Ethoxy-5-(3-hydroxypyrrolidin-1-sulfonyl)-phenyl]-5,7-dimethyl-3*H*-imidazo[5,1-f]-[1,2,4]triazin-4-on

5

10

Auf analoge Weise erhält man ausgehend von 100 mg (0,261 mmol) 4-Ethoxy-3-(5,7-dimethyl-4-oxo-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfon-säure-chlorid und 70 mg (0,784 mmol) 3-Hydroxypyrrolidin 13 mg (11,1 % der Theorie) 2-[2-Ethoxy-5-(3-hydroxy-pyrrolidin-1-sulfonyl)-phenyl]-5,7-dimethyl-3*H*-imidazo-[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on.

Massenspektrum: 434 (M+H)

#### Beispiel 6

4-Ethoxy-N-ethyl-N-(2-hydroxyethyl)-3-(5,7-dimethyl-4-oxo-3,4-dihydro-imid-azo[5,1-f]-[1,2,4]triazin-2-yl)benzolsulfonamid

Auf analoge Weise erhält man ausgehend von 100 mg (0,261 mmol) 4-Ethoxy-3-(5,7-dimethyl-4-oxo-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfon-säure-chlorid und 70 mg (0,784 mmol) 2-(Ethylamino)-ethanol 23 mg (20,1 % der Theorie) 4-Ethoxy-N-ethyl-N-(2-hydroxyethyl)-3-(5,7-dimethyl-4-oxo-3,4-dihydroimidazo-[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzol-sulfonamid.

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1,2, t, 3H; 1,6, t, 3H; 2,17, bs, 1H; 2,69, s, 3H; 2,75, s, 3H; 3,33, m, 4H; 3,8, t, 2H; 4,36, q, 2H; 7,18, d, 1H; 7,99, dd, 1H; 8,6, d, 1H; 9,84, bs,1H.

10

5

#### Beispiel 7

N,N-Diethyl-4-ethoxy-3-(5,7-dimethyl-4-oxo-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonamid

15

20

Auf analoge Weise erhält man ausgehend von 100 mg (0,261 mmol) 4-Ethoxy-3-(5,7-dimethyl-4-oxo-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfon-säure-chlorid und 60 mg (0,784 mmol) Diethylamin 21 mg (18,6 % der Theorie) N,N-Diethyl-4-ethoxy-3-(5,7-dimethyl-4-oxo-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonamid.

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1,18, t, 6H; 1,61, t, 3H; 2,68, s, 3H; 2,72, s, 3H; 3,29, q, 4H; 4,35, q, 2H; 7,15, d, 1H; 7,95, dd, 1H; 8,58, d, 1H; 9,8, bs, 1H.

2-[2-Ethoxy-5-(4-(2-pyrimidinyl)-piperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5,7-dimethyl-3*H*-imidazo-[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

5

Auf analoge Weise erhält man ausgehend von 100 mg (0,261 mmol) 4-Ethoxy-3-(5,7-dimethyl-4-oxo-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfon-säure-chlorid und 130 mg (0,784 mmol) 1-(2-Pyrimidinyl)-piperazin 38 mg (28,2% der Theorie) 2-[2-Ethoxy-5-(4-(2-pyrimidinyl)-piperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5,7-dimethyl-3*H*-imidazo-[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on.

10

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1,6, t, 3H; 2,68, s, 3H; 2,72, s, 3H; 3,12, t, 4H; 3,96, t, 4H; 4,34, q, 2H; 6,5, t, 1H; 7,18, d, 1H; 7,9, dd, 1H; 8,28, d, 2H; 8,51, d, 1H; 9,7, bs, 1H;

15

2-[2-Ethoxy-5-(morpholin-4-sulfonyl)-phenyl]-5,7-dimethyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

5

Auf analoge Weise erhält man ausgehend von 100 mg (0,261 mmol) 4-Ethoxy-3-(5,7-dimethyl-4-oxo-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäure-chlorid und 70 mg (0,784 mmol) Morpholin 28 mg (24,2% der Theorie) 2-[2-Ethoxy-5-(morpholin-4-sulfonyl)-phenyl]-5,7-dimethyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]-triazin-4-on.

10

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1,53, t, 3H; 2,69, s, 3H; 2,72, s, 3H; 3,06, t, 4H; 3,77, t, 4H; 4,39, q, 2H; 7,2, d, 1H; 7,91, dd, 1H; 8,51, d, 1H; 9,78, bs, 1H.

2-[2-Ethoxy-5-(1,4-dioxa-6-azaspiro[4.4]nonan-6-sulfonyl)-phenyl]-5,7-dimethyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

5

Auf analoge Weise erhält man ausgehend von 100 mg (0,261 mmol) 4-Ethoxy-3-(5,7-dimethyl-4-oxo-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfon-säure-chlorid und 100 mg (0,784 mmol) 1,4-Dioxa-6-azaspiro[4.4]nonan 45 mg (35,3% der Theorie) 2-[2-Ethoxy-5-(1,4-dioxa-6-azaspiro[4.4]nonan-6-sulfonyl)-phenyl]-5,7-dimethyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]tri-azin-4-on.

10

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1,58, t, 3H; 2,02, t, 2H; 2,61, s, 3H; 2,65, s, 3H; 3,32, s, 2H; 3,41, t, 2H; 3,88, m, 4H; 4,34, q, 2H; 7,17, d, 1H; 7,92, dd, 1H; 8,51, d, 1H; 9,92, bs, 1H.

15

N,N-Bis-(2-Methoxyethyl)-4-ethoxy-3-(5,7-dimethyl-4-oxo-3,4-dihydroimidazo[5,1-f]-[1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonamid

5

Auf analoge Weise erhält man ausgehend von 100 mg (0,261 mmol) 4-Ethoxy-3-(5,7-dimethyl-4-oxo-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfon-säure-chlorid und 100 mg (0,784 mmol) Bis-(2-Methoxyethyl)-amin 37 mg (27,5% der Theorie) N,N-Bis-(2-Methoxy-ethyl)-4-ethoxy-3-(5,7-dimethyl-4-oxo-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzol-sulfonamid.

10

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>):1,58, t, 3H; 2,61, s, 3H; 2,64, s, 3H; 3,3, s, 6H; 3,46, t, 4H; 3,56, t, 4H; 4,32, q, 2H; 7,12, d, 1H; 7,95, dd, 1H; 8,51, d, 1H; 9,9, bs, 1H.

# 15 Beispiel 12

N-(3-Isoxazolyl)-4-ethoxy-3-(5,7-dimethyl-4-oxo-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonamid

Auf analoge Weise erhält man ausgehend von 100 mg (0,261 mmol) 4-Ethoxy-3-(5,7-dimethyl-4-oxo-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäure-chlorid und 70 mg (0,784 mmol) 3-Aminoisoxazol 20 mg (17,2 % der Theorie) N-(3-isoxazolyl)-4-ethoxy-3-(5,7-dimethyl-4-oxo-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]-triazin-2-yl)benzolsulfonamid.

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1,6, t, 3H; 2,73, s, 3H; 2,81, s, 3H; 4,35, q, 2H; 6,6, d, 1H; 7,14, d, 1H; 8,05, dd, 1H; 8,27, d, 1H; 8,63, d, 1H; 9,61, bs, 1H.

## 10 Beispiel 13

5

2-[2-Ethoxy-5-(2-t-butoxycarbonylaminomethylmorpholin-4-sulfonyl)-phenyl]-5,7-dimethyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

- Auf analoge Weise erhält man ausgehend von 100 mg (0,261 mmol) 4-Ethoxy-3- (5,7-dimethyl-4-oxo-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfon-säure-chlorid und 170 mg (0,784 mmol) 2-t-Butoxycarbonylaminomethylmorpholin 64 mg (42,2 % der Theorie) 2-[2-Ethoxy-5-(2-t-butoxycarbonylaminomethylmorpholin-4-sulfonyl)-phenyl]-5,7-dimethyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on.
- 20 Massenspektrum: 563 (M+H)

2-[2-Ethoxy-5-(4-phenylpiperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5,7-dimethyl-3*H*-imidazo[5,1-f]-[1,2,4]triazin-4-on

5 .

Auf analoge Weise erhält man ausgehend von 100 mg (0,261 mmol) 4-Ethoxy-3-(5,7-dimethyl-4-oxo-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfon-säure-chlorid und 130 mg (0,784 mmol) 1-Phenylpiperazin, 38 mg (28,3 % der Theorie) 2-[2-Ethoxy-5-(4-phenylpiperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5,7-dimethyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

10

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>):1,62, t, 3H; 2,72, s, 3H; 2,77, s, 3H; 3,25, m, 8H; 4,38, q, 2H; 6,92, m, 2H; 7,02, d, 1H; 7,18-7,37, m, 3H; 7,94, dd, 1H; 8,55, m, 1H; 9,79, bs, 1H.

15

2-[2-Ethoxy-5-(3-hydroxy-3-methoxymethylpyrrolidin-1-sulfonyl)-phenyl]-5,7dimethyl-3H-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

5

10

Auf analoge Weise erhält man ausgehend von 100 mg (0,261 mmol) 4-Ethoxy-3-(5,7-dimethyl-4-oxo-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäure-chlorid und 100 mg (0,784 mmol) 3-Hydroxy-3-methoxymethylpyrrolidin 30 mg (23,5 % der Theorie) 2-[2-Ethoxy-5-(3-hydroxy-3-methoxymethylpyrrolidin-1-sulfonyl)-phenyl]-5,7-dimethyl-3H-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on. Massenspektrum: 478 (M+H)

2-[2-Ethoxy-5-(4-methyl-piperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

5

10

1,23 g (3 mmol) 4-Ethoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f]-[1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäurechlorid werden in 40 ml Dichlormethan gelöst und auf 0°C gekühlt. Nach Zugabe einer Spatelspitze DMAP werden 0,90 g (9,00 mmol) N-Methylpiperazin zugegeben und die Reaktionsmischung über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Es wird mit Dichlormethan verdünnt, die organische Phase zweimal mit Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Kristallisation aus Ether ergibt 1,25 g (88 %) farblosen Feststoff.

15

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.01, t, 3H; 1.59, t, 3H; 1.88, hex, 2H; 2.29, s, 3H; 2.51, m, 4H; 2.63, s, 3H; 3.00, t, 2H; 3.08, m, 4H; 4.33, quart., 2H, 7.17, d, ,1H; 7.88, dd, 1H; 8.44, d, 1H; 9.75, s, 1H.

2-[2-Ethoxy-5-(4-methyl-piperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on Lactat

5

10

100 mg (0,211 mmol) 2-[2-Ethoxy-5-(4-methyl-piperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on werden in 5 ml Ether suspendiert und mit 20 mg einer 85%igen Lösung von Milchsäure in Wasser versetzt. Man rührt 10 Minuten bei Raumtemperatur und dampft bis zur Trockene ein. Es wird mit Ether verrieben und abgesaugt. Man erhält 110 mg (92 %) 2-[2-Ethoxy-5-(4-methyl-piperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on Lactat.

15

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): 0.92, t, 3H; 1.22, d, 3H; 1.31, t, 3H; 1.74, m, 1H; 2.15, s, 3H; 2.38, m, 4H; 2.81, t, 2H; 2.91, m, 4H; 4.05, quart., 1H; 4.21, quart., 2H; 7.40, d, 1H; 7.85, m, 2H; 11.71, s, breit, 1H.

2-[2-Ethoxy-5-(4-methyl-piperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on Hydrochlorid

5

10

15

100 mg (0,211 mmol) 2-[2-Ethoxy-5-(4-methyl-piperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on werden in 5 ml Diethylether suspendiert, mit 0,23 ml einer 1M Lösung von HCl in Ether versetzt und 15 Minuten bei Raumtemperatur gerührt. Das Lösungsmittel wird im Vakuum entfernt. Man erhält 107 mg (97 %) 2-[2-Ethoxy-5-(4-methyl-piperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on Hydrochlorid.

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): 0.93, t, 3H; 1.35, t, 3H; 1.75, sex., 2H; 2.72, s, 3H; 2.86, m, 4H; 3.15, m, 2H; 3.45, m, 2H; 3.81, m, 2H; 4.25, quart., 2H; 7.45, d, 1H; 7.95, m, 2H; 11.39, s, 1H; 11.90, s, 1H.

2-[2-Ethoxy-5-(4-ethyl-piperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

5

10

470 mg (1,14 mmol) 4-Ethoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo-[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäurechlorid werden in 20 ml Dichlormethan gelöst und auf 0°C gekühlt. Es werden 390 mg (3,42 mmol) N-Ethylpiperazin zugegeben und die Reaktionsmischung über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Es wird mit Dichlormethan verdünnt, die organische Phase zweimal mit Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Kristallisation aus Ether ergibt 370 mg (66 %) farblosen Feststoff.

400 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.01, t, 3H; 1.59, t, 3H; 1.88, hex, 2H; 2.42, quart., 2H; 2.56, m, 4H; 2.63, s, 3H; 3.00, t, 2H; 3.10, m, 4H; 4.33, quart., 2H, 7.17, d, ,1H; 7.88, dd, 1H; 8.44, d, 1H; 9.75, s, 1H.

2-[2-Ethoxy-5-(4-ethyl-piperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on Hydrochlorid

5

0,35 g (0,712 mmol) 2-[2-Ethoxy-5-(4-ethyl-piperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on werden in 8 ml Ether suspendiert und soviel Dichlormethan zugegeben, bis eine homogene Lösung entsteht. Man gibt 0,8 ml einer 1M Lösung von HCl in Ether zu, rührt 20 Minuten bei Raumtemperatur und saugt ab. Man erhält 372 mg (99 %) 2-[2-Ethoxy-5-(4-ethyl-piperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on Hydrochlorid.

15

10

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>):0.96, t, 3H; 1.22, t, 3H; 1.36, t, 3H; 1.82, sex., 2H; 2.61, s, 3H; 2.88, m, 2H; 3.08, m, 6H; 3.50, m, 2H; 3.70, m, 2H; 4.25, quart., 2H; 7.48, d, 1H; 7.95, m, 2H; 11.42, s, 1H; 12.45, s, 1H.

2-[2-Ethoxy-5-(4-methyl-1-amino-piperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

5

10

15

auf analoge Weise erhält man ausgehend von 0,04 g (0,097 mmol) 4-Ethoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfon-säurechlorid und 0,03 g (0,29 mmol) 1-Amino-4-methylpiperazin 40 mg (83 %) 2-[2-Ethoxy-5-(4-methyl-1-amino-piperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on.

R<sub>6</sub>=0.09 (Dichlormethan/Methanol=19:1)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.02, t, 3H; 1.59, t, 3H; 1.90, sex., 2H; 2.22, s, 3H; 2.40, m, 4H; 2.62, s, 3H; 2.71, m, 4H; 3.00, m, 2H; 4.32, quart., 2H; 7.14, d, 1H; 8.05, dd, 1H; 8.60, d, 1H.

2-[2-Ethoxy-5-(4-hydroxyethyl-1-amino-piperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

5

auf analoge Weise erhält man ausgehend von 0,04 g (0,097 mmol) 4-Ethoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfon-säurechlorid und 0,04 g (0,29 mmol) 1-Amino-4-hydroxyethylpiperazin 46 mg (91 %) 2-[2-Ethoxy-5-(4-hydroxyethyl-1-amino-piperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on.

R\_=0.08 (Dichlormethan/Methanol=19:1)

10

15

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.02, t, 3H; 1.59, t, 3H; 1.90, sex., 2H; 2.49, m, 6H; 2.62, s, 3H; 2.71, m, 4H; 3.00, t, 2H; 3.55, t, 2H; 4.31, quart., 2H; 7.14, d, 1H; 8.05, dd, 1H; 8.60, d, 1H.

N,N-Bishydroxyethylaminoethyl-4-ethoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)benzolsulfonamid

5

10

15

auf analoge Weise erhält man ausgehend von 0,04 g (0,097 mmol) 4-Ethoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäurechlorid und 0,043 g (0,29 mmol) N,N-Bishydroxyethylamino-ethylamin 46 mg (91 %) N,N-Bishydroxyethylaminoethyl-4-ethoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)benzolsulfonamid.

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.02, t, 3H; 1.53, t, 3H; 1.70, m, 2H; 1.86, sex., 2H; 2.9, m, 9H; 2.95, t, 2H; 3.09, t, 2H; 3.65, t, 4H; 4.28, quart., 2H; 7.14, d, 1H; 7.95, dd, 1H; 8.35, d, 1H.

2-[2-Ethoxy-5-(4-dimethoxyphosphorylmethyl-piperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

5

10

auf analoge Weise erhält man ausgehend von 0,4 g (0,97 mmol) 4-Ethoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfon-säurechlorid, 390 mg Triethylamin und 0,86 g (2,99 mmol) 4-Dimethoxyphosphoryl-methyl-piperazin Trifluoracetat 321 mg (53 %) 2-[2-Ethoxy-5-(4-dimethoxyphosphorylmethyl-piperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

 $R_f$ =0.4 (Dichlormethan/Methanol=20:1)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.02, t, 3H; 1.60, t, 3H; 1.88, sex., 2H; 2.62, s, 3H; 2.75, m, 4H; 3.02, t, 2H; 3.11, m, 4H; 3.70, s, 3H; 3.75, s, 3H; 4.35, quart., 2H; 5.30, s, 2H; 7.18, d, 1H; 7.88, dd, 1H; 8.45, d, 1H; 9.71, s, 1H.

2-[2-Ethoxy-5-(4-diethoxyphosphorylmethyl-piperidin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

5

10

15

auf analoge Weise erhält man ausgehend von 0,4 g (0,97 mmol) 4-Ethoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfon-säurechlorid und 0,86 g (3,7 mmol) 4-Diethoxyphosphorylmethyl-piperidin 366 mg (49 %) 2-[2-Ethoxy-5-(4-diethoxyphosphorylmethyl-piperidin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on R<sub>=</sub>0.4 (Dichlormethan/Methanol=20:1)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): 0.92, t, 3H; 1.20, t, 6H; 1.35, t, 3H; 1.75, m, 7H; 2.25, m, 2H; 2.82, t, 2H; 3.61, d, 2H; 3.95, quin., 4H; 4.21, quart., 2H; 7.38, d, 1H; 7.87, m, 2H; 11.70, s, 1H.

2-[2-Ethoxy-5-(4-hydroxy-piperidin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

5

auf analoge Weise erhält man ausgehend von 531 mg (1,29 mmol) 4-Ethoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfon-säurechlorid und 393 mg (3,88 mmol) 4-Hydroxypiperidin 400 mg (64 %) 2-[2-Ethoxy-5-(4-hydroxy-piperidin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3*H*-imid-azo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

10

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d6): 0.941, t, 3H; 1.32, t, 3H; 1.45, m, 2H; 1.71, m, 4H; 2.48, s, 3H; 2.82, m, 4H; 3.11,m, 2H; 3.55, m, 1H; 4.20, quart., 2H; 4.72, d, 1H, 7.39, d,1H; 7.87, m, 2H; 11.70, s, 1H.

15

2-{2-Ethoxy-5-[4-(2-hydroxy-ethyl)-piperazin-1-sulfonyl]-phenyl}-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

5

10

auf analoge Weise erhält man ausgehend von 411 mg (1 mmol) 4-Ethoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfon-säurechlorid und 391 mg (3 mmol) 4-Hydroxyethylpiperazin 380 mg (75 %) 2-{2-Ethoxy-5-[4-(2-hydroxy-ethyl)-piperazin-1-sulfonyl]-phenyl}-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on R=0.198 (Dichlormethan/Methanol=95:5)

14-0.198 (Dicinofinedian viculation-55.5)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>):1.02, t, 3H; 1.61, t, 3H; 1.87, hex., 3H; 2.60, m, 7H; 3.00, t, 2H; 3.10, m, 4H; 3.60, t, 2H; 4.36, quart., 2H; 7.18, d, 1H, 7.89, dd, 1H, 8.47, d, 1H, 9.71, s, 1H.

2-{2-Ethoxy-5-[4-(2-hydroxy-ethyl)-piperazin-1-sulfonyl]-phenyl}-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on Hydrochlorid

5

10

15

200 mg (0,39 mmol) 2-{2-Ethoxy-5-[4-(2-hydroxy-ethyl)-piperazin-1-sulfonyl]-phenyl}-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on werden in Ether suspendiert, mit 2 ml einer 1M Lösung von HCl in Ether versetzt und 20 Minuten bei Raumtemperatur gerührt. Nach Entfernen des Lösungsmittels erhält man 209 mg (100 %) 2-{2-Ethoxy-5-[4-(2-hydroxy-ethyl)-piperazin-1-sulfonyl]-phenyl}-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on Hydrochlorid.

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d6): 0.96, t, 3H; 1.35, t, 3H; 1.70, sex., 2H; 2.59, s, 3H; 2.85, t, 2H; 2.99, t, 2H; 3.18, m, 4H; 3.59, d, 2H; 3.75, m, 4H; 4.25, quart., 2H; 7.49, d, 1H; 7.95, m, 2H; 10.62, s, 1H; 12.31, s, 1H.

2-{2-Ethoxy-5-[4-(3-hydroxy-propyl)-piperazin-1-sulfonyl]-phenyl}-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

5

10

15

auf analoge Weise erhält man ausgehend von 150 mg (0,37 mmol) 4-Ethoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfon-säurechlorid und 158 mg (1,09 mmol) 4-(3-Hydroxypropyl)-piperazin 167 mg (83 %)  $2-\{2-Ethoxy-5-[4-(3-hydroxy-propyl)-piperazin-1-sulfonyl]-phenyl\}-5-methyl-7-propyl-3<math>H$ -imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on  $R_f$ =0.52 (Dichlormethan/Methanol=10:1)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>):1.02, t, 3H; 1.61, t, 3H; 1.70, m, 5; 2.62 m, 8H; 3.00, t, 2H; 3.10, m, 4H; 3.72, t, 2H; 4.36, quart., 2H; 7.18, d, 1H, 7.89, dd, 1H, 8.47, d, 1H, 9.71, s, 1H.

N-Allyl-4-ethoxy-N-(2-hydroxy-ethyl)-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)benzolsulfonamid

5

10

15

auf analoge Weise erhält man ausgehend von 420 mg (1,02 mmol) (1 mmol) 4-Ethoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäurechlorid und 300 mg (3 mmol) Allylhydroxyethylamin 400 mg (82 %) N-Allyl-4-ethoxy-N-(2-hydroxy-ethyl)-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)benzolsulfonamid R,=0.345 (Dichlormethan/Methanol=95:5)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>):1.02, t, 3H; 1.61, t, 3H; 1.90, m, 2H; 2.22, s, breit, 1H; 2.62, s, 3H; 2.99, t, 2H; 3.31, t, 2H; 3.78, t, 2H; 3.92, d, 2H; 4.37, quart., 2H; 5.23, m, 2H; 5.71, m, 1H; 7.15, d, 1H; 7.98, dd, 1H; 8.56, d, 1H; 9.66, s, 1H.

N-Ethyl-4-ethoxy-N-(2-hydroxy-ethyl)-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)benzolsulfonamid

5

1Ò '

15

auf analoge Weise erhält man ausgehend von 411 mg (1,0 mmol) 4-Ethoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfon-säurechlorid und 267 mg (3 mmol) Ethylhydroxyethylamin 325 mg (70 %) N-Ethyl-4-ethoxy-N-(2-hydroxy-ethyl)-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)benzolsulfonamid R<sub>=</sub>0.29 (Dichlormethan/Methanol=95:5)

R=0.29 (Dictionmethan/Methanol=95:5)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>):1.02, t, 3H; 1.20, t, 3H; 1.61, t, 3H; 1.88, sex., 2H; 2.30, s, breit, 1H; 2.62, s, 3H; 2.99, t, 2H; 3.32, m, 4H; 3.78, t, 2H; 3.80, m, 2H; 4.37, quart., 2H; 7.15, d, 1H; 7.98, dd, 1H; 8.56, d, 1H; 9.70, s, 1H.

N,N-Diethyl-4-ethoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)benzolsulfonamid

5

15

auf analoge Weise erhält man ausgehend von 400 mg (0,97 mmol) 4-Ethoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfon-säurechlorid und 210 mg (2,92 mmol) Diethylamin 398 mg (89 %) N,N-Diethyl-4-ethoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-

10 yl)benzolsulfonamid

R=0.49 (Dichlormethan/Methanol=20:1)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>):1.02; t, 3H; 1.20, t, 6H; 1.49, t, 1.61, t, 3H; 1.88, sex., 2H; 2.30, s, breit, 1H; 2.62, s, 3H; 2.99, t, 2H; 3.32, m, 4H; 3.78, t, 2H; 3.80, m, 2H; 4.37, quart., 2H; 7.15, d, 1H; 7.98, dd, 1H; 8.56, d, 1H; 9.70, s, 1H.

N-(2-methoxyethyl)-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-ethoxy-benzolsulfonsäureamid

5

auf analoge Weise erhält man ausgehend von 1,23 g (3 mmol) 4-Ethoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäure-chlorid und 680 mg (9 mmol) 2-Methoxyethylamin 900 mg (67 %) N-(2-methoxyethyl)-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-ethoxy-benzolsulfonsäureamid

10

15

R<sub>f</sub>=0.25 (Dichlormethan/Methanol=95:5)

400 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.01, t, 3H, 1.58, t, 3H; 1.88, sex., 2H; 2.62, s, 3H; 3.01, t, 2H; 3.18, quart., 2H; 3.30, s, 3H; 3.45, t, 2H; 4.32, quart., 2H; 5.12, t, 1H; 7.13, d, 1H, 7.97, dd, 1H, 8.53, d, 1H; 9.82, s, 1H.

N-(2-N,N-dimethylethyl)-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-ethoxy-benzolsulfonsäureamid

5

auf analoge Weise erhält man ausgehend von 210 mg (0,49 mmol) 4-Ethoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfon-säurechlorid und 130 mg (9 mmol) 2-N,N-Dimethylethylamin 150 mg (59 %) N-(2-N,N-dimethylethyl)-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]-triazin-2-yl)-4-ethoxy-benzolsulfonsäureamid

10

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.01, t, 3H, 1.62, m, 4H; 1.88, sex., 2H; 2.11, s, 6H; 2.39, t, 2H; 2.63, s, 3H; 3.01, m, 3H; 4.38, quart., 2H; 7.13, d, 1H, 7.97, dd, 1H, 8.53, d, 1H; 9.82, s, 1H.

15

N-[3-(1-morpholino)propyl]-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-ethoxy-benzolsulfonsäureamid

5

10

15

auf analoge Weise erhält man ausgehend von 1,23 g (3 mmol) 4-Ethoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäure-chlorid und 1,3 g (9 mmol) 3-(1-Morpholino)-propylamin 1,38 g (88 %) N-[3-(1-morpholino)propyl]-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]-triazin-2-yl)-4-ethoxy-benzolsulfonsäureamid R<sub>c</sub>=0.23 (Dichlormethan/Methanol=95:5)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.01, t, 3H, 1.58, t, 3H; 1.72, m, 2H; 1.88, sex., 2H; 2.46, m, 6H; 2.62, s, 3H; 3.01, t, 2H; 3.15, t, 2H; 3.71, t, 4H; 4.32, quart., 2H; 7.13, d, 1H, 7.97, dd, 1H, 8.53, d, 1H; 9.79, s, 1H.

N-{3-[1-(4-methyl)piperazino]-propyl}-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-ethoxy-benzolsulfonsäureamid

5

10

15

auf analoge Weise erhält man ausgehend von 0,04 g (0,097 mmol) 4-Ethoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfon-säurechlorid und 0,05 g (0,29 mmol) 3-[1-(4-Methyl-)piperazino]-propylamin 0,04 g (77 %) N-{3-[1-(4-methyl)piperazino]-propyl}-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-ethoxy-benzolsulfonsäureamid R<sub>c</sub>=0.11 (Dichlormethan/Methanol=95:5)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.01, t, 3H, 1.55, t, 3H;1.68, m, 2H; 1.88, sex., 2H; 2.27, s, 3H; 2.45, m, 8H; 2.62, s, 3H; 2.98, m, 3H; 3.10, t, 2H; 3.46, s, 1H; 4.30, quart., 2H; 7.13, d, 1H, 7.97, dd, 1H, 8.53, d, 1H.

2-{2-Ethoxy-5-[4-(2-methoxy-ethyl)-piperazin-1-sulfonyl]-phenyl}-5-methyl-7propyl-3H-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

5

10

15

auf analoge Weise erhält man ausgehend von 40 mg (0,097 mmol) 4-Ethoxy-3-(5methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäurechlorid und 40 mg (0,29 mmol) 4-Methoxyethylpiperazin 50mg (99%) 2-{2-Ethoxy-5-[4-(2-methoxy-ethyl)-piperazin-1-sulfonyl]-phenyl}-5-methyl-7-propyl-3H-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

R=0.27 (Dichlormethan/Methanol=95:5)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>):1.02, t, 3H; 1.61, t, 3H; 1.87, hex., 3H; 2.60, m, 9H; 2.97, t, 2H; 3.10, m, 4H; 3.60, s, 3H; 3.46, t, 2H; 4.36, quart., 2H; 7.18, d, 1H, 7.89, dd, 1H, 8.47, d, 1H, 9.71, s, 1H.

2-{2-Ethoxy-5-[4-(2-N,N-dimethyl-ethyl)-piperazin-1-sulfonyl]-phenyl}-5-methyl-7propyl-3H-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

5

10

15

auf analoge Weise erhält man ausgehend von 40 mg (0,097 mmol) 4-Ethoxy-3-(5-säurechlorid und 50 mg (0,29 mmol) 4-(2-N,N-dimethyl)-ethylpiperazin 50 mg (99 %) 2-{2-Ethoxy-5-[4-(2-N,N-dimethyl-ethyl)-piperazin-1-sulfonyl]-phenyl}-5methyl-7-propyl-3H-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

R=0.11 (Dichlormethan/Methanol=95:5)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>):1.02, t, 3H; 1.61, t, 3H; 1.87, hex., 3H; 2.20, s, 6H; 2.42, m, 4H; 2.58, m, 4H; 2.63, s, 3H; 2.99, m, 3H; 3.10, m, 4H; 4.36, quart., 2H; 7.18, d, 1H, 7.89, dd, 1H, 8.47, d, 1H, 9.71, s, 1H.

2-{2-Ethoxy-5-[4-(3-N,N-dimethyl-propyl)-piperazin-1-sulfonyl]-phenyl}-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

5

10

15

auf analoge Weise erhält man ausgehend von 100 mg (0,243 mmol) 4-Ethoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfon-säurechlorid und 130 mg (0,73 mmol) 4-(3-N,N-dimethyl)-propylpiperazin 72 mg (54 %) 2-{2-Ethoxy-5-[4-(3-N,N-dimethyl-propyl)-piperazin-1-sulfonyl]-phenyl}-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on R<sub>c</sub>=0.08 (Dichlormethan/Methanol=95:5)

R=0.08 (Dichlormethan/Methanol=95:5

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>):1.02, t, 3H; 1.61, t, 3H; 1.87, sex., 3H; 2.20, s, 6H; 2.25, m, 2H; 2.38, t, 2H; 2.52, m, 4H; 2.63, s, 3H; 2.99, m, 6H; 4.33, quart., 2H; 7.18, d, 1H, 7.89, dd, 1H, 8.47, d, 1H, 9.71, s, 1H.

2-[2-Ethoxy-5-(4-dioxolano-piperidin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

5

auf analoge Weise erhält man ausgehend von 100 mg (0,243 mmol) 4-Ethoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfon-säurechlorid und 100 mg (0,73 mmol) 4-Dioxolanopiperidin 111 mg (88 %) 2-[2-Ethoxy-5-(4-dioxolano-piperidin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3*H*-imid-azo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

10

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>):1.02, t, 3H; 1.61, t, 3H; 1.80, m, 6H; 2.63, s, 3H; 2.99, t, 2H; 3.20, m, 4H; 3.90, s, 4H; 4.33, quart., 2H; 7.18, d, 1H, 7.89, dd, 1H, 8.47, d, 1H, 9.71, s, 1H.

15

2-[2-Ethoxy-5-(4-(5-methyl-4-furoxancarbonyl)-piperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

5

410 mg (1,0 mmol) 4-Ethoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäurechlorid werden in 10 ml Dichlormethan gelöst und auf 0°C gekühlt. Es werden 590 mg (2,00 mmol) 1-(5-Methyl-4-furoxancarbonyl)-piperazin Trifluoracetat und 400 mg Triethylamin zugegeben und die Reaktionsmischung über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Es wird mit Dichlormethan verdünnt, die organische Phase mit Ammoniumchloridlösung, 1M Salzsäure und Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Kristallisation aus Ether ergibt 448 mg (74 %) farblosen Feststoff.

15

10

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.01, t, 3H; 1.59, t, 3H; 1.88, hex, 2H; 2.25, s, 3H; 2.63, s, 3H; 3.00, t, 2H; 3.20, m, 4H; 3.90, m, 2H; 4.02, m, 2H; 4.33, quart., 2H, 7.19, d, 1H; 7.89, dd, 1H; 8.48, d, 1H; 9.57, s, 1H.

2-{2-Ethoxy-5-[4-acetyl-piperazin-1-sulfonyl]-phenyl}-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

5

15

auf analoge Weise erhält man ausgehend von 40 mg (0,097 mmol) 4-Ethoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfon-säurechlorid und 40 mg (0,29 mmol) N-Acetylpiperazin 9 mg (18 %) 2-{2-Ethoxy-5-[4-acetyl-piperazin-1-sulfonyl]-phenyl}-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]-triazin 4 and

10 triazin-4-on

R=0.34 (Dichlormethan/Methanol=95:5)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>):1.02, t, 3H; 1.61, t, 3H; 1.87, sex., 3H; 2.05, s, 3H; 2.63, s, 3H; 3.00, m, 6H; 3.59, m, 2H; 3.72, m, 2H; 4.33, quart., 2H; 7.18, d, 1H, 7.89, dd, 1H, 8.47, d, 1H, 9.71, s, 1H.

2-{2-Ethoxy-5-[4-formyl-piperazin-1-sulfonyl]-phenyl}-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

5

15

auf analoge Weise erhält man ausgehend von 40 mg (0,097 mmol) 4-Ethoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäurechlorid und 30 mg (0,29 mmol) N-Formylpiperazin 35 mg (73 %) 2-{2-Ethoxy-5-[4-formyl-piperazin-1-sulfonyl]-phenyl}-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-

10 f][1,2,4]triazin-4-on

R=0.29 (Dichlormethan/Methanol=95:5)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>):1.02, t, 3H; 1.61, t, 3H; 1.87, sex., 3H; 2.05, s, 3H; 2.63, s, 3H; 3.00, m, 6H; 3.50, m, 2H; 3.69, m, 2H; 4.33, quart., 2H; 7.18, d, 1H, 7.89, dd, 1H; 8.00, s, 1H; 8.47, d, 1H, 9.71, s, 1H.

2-[2-Ethoxy-5-(3-butylsydnonimin)-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

5

10

20

110 mg (0,6 mmol) 3-Butylsydnoniminhydrochorid werden in 2,5 ml Pyridin gelöst und auf 0°C gekühlt. Es werden 210 mg (0,5 mmol) 4-Ethoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäurechlorid zugegeben und die Reaktionsmischung wird 2 Stunden bei 0°C und über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Es wird mit Dichlormethan verdünnt, die organische Phase mit Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Durch Chromatographie (Dichlormethan/Methanol) erhält man 16 mg (6 %) 2-[2-Ethoxy-5-(3-butylsydnonimin)-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on.

15 R=0.41 (Dichlormethan/Methanol=95:5)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.01, 2t, 6H; 1.47, sex., 2H; 1.55, t, 3H; 1.88, m, 2H; 2.04, quin., 2H; 2.62, s, 3H; 2.98, t, 2H; 4.29, quart., 2H; 4.41, t, 2H; 7.08, d, 1H; 7.56, s, 1H; 7.98, dd, 1H; 8.58, d, 1H; 9.79, s, breit, 1H.

 $\label{thm:condition} 5-Methyl-2-[5-(4-methyl-piperazin-1-sulfonyl)-2-propoxy-phenyl]-7-propyl-3\emph{H-imidazo}[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on$ 

5

10

0,85 g (2 mmol) 4-Propoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]-triazin-2-yl)-benzolsulfonsäurechlorid werden in 20 ml Dichlormethan gelöst und auf 0°C gekühlt. Nach Zugabe einer Spatelspitze DMAP werden 0,60 g (6,00 mmol) N-Methylpiperazin zugegeben und die Reaktionsmischung über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Es wird mit Dichlormethan verdünnt, die organische Phase mit Ammoniumchloridlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Kristallisation aus Ether ergibt 0,80 g (77 %) farblosen Feststoff.

R<sub>f</sub>=0.233 (Dichlormethan/Methanol=95:5)

15

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.00, t, 3H; 1.15, t, 3H; 1.87, hex, 2H; 1.99, hex., 2H; 2.30, s, 3H; 2.52, m, 4H; 2.62, s, 3H; 2.99, t, 2H; 3.10, m, 4H; 4.21, t, 2H; 7.17, d, 1H; 7.87, dd, 1h, 8.48, d, 1H, 9.70, s, 1H.

5-Methyl-2-[5-(4-methyl-piperazin-1-sulfonyl)-2-propoxy-phenyl]-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on Hydrochlorid

5

22 mg (0,045 mmol) 5-Methyl-2-[5-(4-methyl-piperazin-1-sulfonyl)-2-propoxy-phenyl]-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on werden in 2 ml Ether und 1 ml Dichlormethan gelöst und mit 0,1 ml einer 1M Lösung von HCl in Ether versetzt. Der ausgefallene Niederschlag wird nach 20 Minuten abgesaugt und getrocknet.

10

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 0.95, t, 3H; 1.75, m, 2H; 2.56, s, 3H; 2.75, m, 4H; 2.97, t, 2H; 3.15, m, 2H; 3.44, m, 2H; 3.81, m, 2H; 4.15, t, 2H; 7.47, d, 1H; 7.95, m, 2H; 11.12, s, 1H; 12.22, s, 1H.

15

2-[5-(4-Hydroxypiperidin-1-sulfonyl)-2-propoxy-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3Himidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

5

15

auf analoge Weise erhält man ausgehend von 850 mg (2 mmol) 4-Propoxy-3-(5methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäurechlorid und 610 mg (6 mmol) 4-Hydroxypiperidin 736 mg (75 %) 2-[5-(4-Hydroxypiperidin-1-sulfonyl)-2-propoxy-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo-[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

10

R=0.07 (Dichlormethan/Methanol=95:5)

200 MHz H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.01, t, 3H; 1.16, t, 3H; 1.80, m, 9H; 2.65, s, 3H; 3.00, m, 4H; 3.32, m, 2H; 3.85,m, 1H; 4.22, t., 2H; 7.17, d,1H; 7.89, dd, 1H; 8.50, d, 1H; 11.70, s, 1H.

2-[5-(4-Hydroxymethylpiperidin-1-sulfonyl)-2-propoxy-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

5

10

15

auf analoge Weise erhält man ausgehend von 42 mg (0,1 mmol) 4-Propoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfon-säurechlorid und 35 mg (0,3 mmol) 4-Hydroxymethylpiperidin 41 mg (82 %) 2-[5-(4-Hydroxymethylpiperidin-1-sulfonyl)-2-propoxy-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on R<sub>c</sub>=0.52 (Dichlormethan/Methanol=9:1)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.001, t, 3H; 1.16, t, 3H; 1.60, m, 4H; 1.82, m, 5H; 2.31, t, 2H, 2.62, s, 3H, 2.98, t, 2H, ; 3.48, d, 2H; 3.85, d, 2H; 4.21, t, 2H; 7.,17, d, 1H; 7.88, dd, 1H, 8.45, d, 1H; 9. 71, s, 1H.

2-{5-[4-(2-hydroxyethyl)-piperazin-1-sulfonyl]-2-propoxy-phenyl}-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

5

auf analoge Weise erhält man ausgehend von 42 mg (0,1 mmol) 4-Propoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfon-säurechlorid und 39 mg (0,3 mmol) 4-Hydroxyethylpiperazin 50 mg (96 %) 2-{5-[4-(2-hydroxyethyl)-piperazin-1-sulfonyl]-2-propoxy-phenyl}-5-methyl-7-propyl-3H-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on  $R_c$ =0.43 (Dichlormethan/Methanol=9:1)

10 i

15

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.01, t, 3H; 1.15, t, 3H, 1.88, m, 2H, 2.00, m, 2H, 2.62, m, 9H, 3.00, t, 2H, 3.07, m, 4H, 3.58, t, 2H, 4.23, t, 2H; 7.19, d, 1H; 7.88, dd, 1H, 8.43, d, 1H, 9.85, s, 1H.

N- $(1,1-Dioxotetrahydro-1\lambda^6$ -thiophen-3-yl)-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo-[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-propoxy-benzolsulfonsäureamid

5

10

15

auf analoge Weise erhält man ausgehend von 42 mg (0,1 mmol) 4-Propoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäurechlorid und 41 mg (0,3 mmol) 2-Aminosulfolan 8 mg (14 %) N-(1,1-Dioxotetrahydro- $1\lambda^6$ -thiophen-3-yl)-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo-[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-propoxy-benzolsulfonsäureamid  $R_c$ =0.49 (Dichlormethan/Methanol=9:1)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.01, t, 3H, 1.15, t, 3H, 1.85, m, 2H; 1.99, m, 2H; 2.30, m, 1H; 2.50, m, 1H; 2.62, s, 3H; 2.95, m, 4H; 3.21, m, 1H; 4.20, m, 3H; 5.98, s, 1H; 7.18, d, 1H, 7.98, dd, 1H; 8.51,d, 1H, 9.71, s, 1H.

N-(2-Dimethylaminoethyl)-N-methyl-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-propoxy-benzolsulfonsäureamid

5

10

auf analoge Weise erhält man ausgehend von 42 mg (0,1 mmol) 4-Propoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäurechlorid und 31 mg (0,3 mmol) 1,1,4-Trimethyldiaminoethan 39 mg (79 %) N-(2-Dimethylaminoethyl)-N-methyl-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-propoxy-benzolsulfonsäureamid R=0.28 (Dichlormethan/Methanol=9:1)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.01, t, 3H, 1.15, t, 3H, 1.88, m, 2H; 2.01, m, 2H; 2.25, s, 6H; 2.50, t, 2H; 2.62, s, 3H; 2.82, s, 3H; 3.01, t, 2H; 3.18, t, 2H; 4.21, t, 2H; 7.16, d, 1H, 7.91, dd, 1H, 8.50, d, 1H; 9.70, s, 1H.

3-(5-Methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-N-(3-morpholin-4-yl-propyl)-4-propoxy-benzolsulfonsäureamid

5

auf analoge Weise erhält man ausgehend von 42 mg (0,1 mmol) 4-Propoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfon-säurechlorid und 43 mg (0,3 mmol) 1-(3-Aminopropyl)-morpholin 52 mg (97 %) 3-(5-Methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-N-(3-morpholin-4-yl-propyl)-4-propoxy-benzol-sulfonsäureamid R<sub>c</sub>=0.33 (Dichlormethan/Methanol=9:1)

10

15

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.01, t, 3H, 1.15, t, 3H, 1.71, m, 2H; 1.93, m, 4H; 2.43, m, 6H; 2.62, s, 3H; 2.98, t, 2H; 3.12, t, 2H; 3.70, m, 4H; 4.21, t, 2H; 7.15, d, 1H; 7.96, dd, 1H; 8.55, d, 1H; 9.85, s, 1H.

N,N-Bis-(2-hydroxyethyl)-3-(5-Methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-propoxy-benzolsulfonsäureamid

5

10

15

auf analoge Weise erhält man ausgehend von 42 mg (0,1 mmol) 4-Propoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfon-säurechlorid und 32 mg (0,3 mmol) Bishydroxyethylamin 34 mg (69 %) N,N-Bis-(2-hydroxyethyl)-3-(5-Methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-propoxy-benzolsulfonsäureamid R,=0.36 (Dichlormethan/Methanol=9:1)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.01, t, 3H; 1.15, t, 3H; 1.85, m, 2H; 1.97, m, 2H; 2.60, s, 3H; 2.98, t, 2H; 3.33, t, 4H; 3.87, t, 4H; 4.20, t, 2H; 7.15, d, 1H; 7.92, dd, 1H; 8.49, d, 1H; 9.85, s, 1H.

N-(3-Hydroxybenzyl)-3-(5-Methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-propoxy-benzolsulfonsäureamid

5

10

15

auf analoge Weise erhält man ausgehend von 42 mg (0,1 mmol) 4-Propoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäurechlorid und 37 mg (0,3 mmol) 3-Hydroxybenzylamin 4 mg (8 %) N-(3-Hydroxybenzyl)-3-(5-Methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]-triazin-2-yl)-4-propoxy-benzolsulfonsäureamid  $R_c$ =0.43 (Dichlormethan/Methanol=9:1)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>):1.01, t, 3H, 1.13, t, 3H; 1.83, m, 2H; 1.96, m, 2H; 2.59, s, 3H, 2.96, t, 2H, 4.16, m, 4H, 5.05, t, 1H; 6.52, s, 1H; 6.70, m, 2H; 7.06, m, 2H; 7.93, dd, 1H, 8.41, d, 1H, 9.77, s, 1H.

N-Ethyl-N-(2-hydroxyethyl)-3-(5-Methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-propoxy-benzolsulfonsäureamid

5

10

auf analoge Weise erhält man ausgehend von 42 mg (0,1 mmol) 4-Propoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäurechlorid und 27 mg (0,3 mmol) Ethylhydroxyethylamin 18 mg (38 %) N-Ethyl-N-(2-hydroxyethyl)-3-(5-Methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]-triazin-2-yl)-4-propoxy-benzolsulfonsäureamid  $R_c$ =0.48 (Dichlormethan/Methanol=9:1)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>):1.01, t, 3H; 1.15, 2t, 6H; 1.75, s, 2H; 1.85, m, 2H; 1.98, m, 2H; 2.40, s, 1H; 2.62, s, 3H; 2.99, t, 2H; 3.32, m, 4H; 3.90, quart., 2H, 4.21, quart., 2H; 7.15, d, 1H; 7.95, dd, 1H; 8.55, d, 1H, 9.73, s, 1H.

N-(3-Ethoxypropyl)-3-(5-Methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-propoxy-benzolsulfonsäureamid

5

10

15

auf analoge Weise erhält man ausgehend von 42 mg (0,1 mmol) 4-Propoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfon-säurechlorid und 31 mg (0,3 mmol) 3-Ethoxypropylamin 47 mg (96 %) N-(3-Ethoxypropyl)-3-(5-Methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-propoxy-benzolsulfonsäureamid R<sub>\*</sub>=0.60 (Dichlormethan/Methanol=9:1)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.01, t, 3H; 1.15, m, 6H; 1.89, m, 7H; 2.62, s, 3H; 3.00, t, 2H; 3.12, quart., 2H; 3.46, m, 4H; 4.20, t, 2H; 5.52, m, 1H; 7.15, d, 1H; 7.98, dd, 1H; 8.55, d, 1H, 9.85, s, 1H.

2-[5(4-Hydroxypiperidin-1-sulfonyl)2-propoxy-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-*f*][1,2,4]triazin-4-on

5

auf analoge Weise erhält man ausgehend von 212 mg (0,5 mmol) 4-Propoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfon-säurechlorid und 152 mg (1,5 mmol) 4-Hydroxypiperidin 125 mg (50 %) 2-[5(4-Hydroxypiperidin-1-sulfonyl)2-propoxy-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-dil 2,44-in-imidazo[5,1-dil 2,44-in-imidazo]

10 f][1,2,4]triazin-4-on

R=0.07 (Dichlormethan/Methanol=19:1)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.05, t, 3H; 1.18, t, 3H, 1.98, m, 8H, 2.71, s, 3H; 3.10, m, 2H; 3.28, m, 4H; 3.88, m, 1H; 4.28, t, 2H; 7.21, d, 1H; 7.97, dd, 1H, 8.45, d, 1H. 10.45, s, 1H.

3-(5-Methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-propoxy-N-pyridin-4-yl-benzolsulfonsäureamid

5

10

15

auf analoge Weise erhält man ausgehend von 85 mg (0,2 mmol) 4-Propoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfon-säurechlorid und 56 mg (0,6 mmol) 4-Aminopyridin nach 18 Stunden reflux in 1 ml THF 24 mg (25 %) 3-(5-Methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]-triazin-2-yl)-4-propoxy-N-pyridin-4-yl-benzolsulfonsäureamid R<sub>c</sub>=0.13 (Dichlormethan/Methanol=9:1)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub> + CD<sub>3</sub>OD): 1.01, t, 3H; 1.09, t, 3H; 1.90, m, 4H; 2.60, s, 3H; 2.99, t, 2H; 4.16, t, 2H; 7.05, d, 2H; 7.15, d, 1H; 7.88, d, 2H; 8.05, dd, 1H; 8.41, d, 1H.

N,N-Diethyl-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-propoxy-benzolsulfonsäureamid

5

auf analoge Weise erhält man ausgehend von 42 mg (0,1 mmol) 4-Propoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfon-säurechlorid und 22 mg (0,6 mmol) Diethylamin 42 mg (92 %) N,N-Diethyl-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-propoxy-benzolsulfonsäureamid.

10

15

R<sub>(</sub>=0.64 (Dichlormethan/Methanol=9:1)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.01, t, 3H; 1.18, 2t, 9H; 1.92, 2 hex., 4H; 2.62, s, 3H; 3.00, t, 2H, 3.29, quart., 4H; 4.21, t, 2H; 7.13, d, 1H; 7.93, dd, 1H, 8.51, d, 1H, 9.85, s, 1H.

1-[3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-propoxy-benzolsulfonyl}-piperidin-4-carbonsäure

5

10

15

auf analoge Weise erhält man ausgehend von 42 mg (0,1 mmol) 4-Propoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäurechlorid und 14 mg (0,6 mmol) Piperidincarbonsäure in 1 ml eines Gemisches aus THF und Wasser (1:1) mit 26,5 mg Natriumcarbonat 21 mg (41 %) 1-[3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-propoxybenzolsulfonyl]-piperidin-4-carbonsäure.

R=0.28 (Dichlormethan/Methanol=9:1)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 0.90, t, 3H; 1.04, t, 3H; 1.80, m, 4H; 2.21, m, 2H, 2.51, s, 3H, 2.85, m, 2H, 3.56, m, 6H; 4.10, t, 2H; 7.12, d, 1H, 7.71, dd, 1H, 8.10, d, 1H, 10.72, s, breit, 1H.

5-Methyl-2-[5-(morpholin-4-sulfonyl)-2-propoxy-phenyl]-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-*f*][1,2,4]triazin-4-on

5

15

auf analoge Weise erhält man ausgehend von 42 mg (0,1 mmol) 4-Propoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfon-säurechlorid und 26 mg (0,3 mmol) Morpholin 34 mg (71 %) 5-Methyl-2-[5-(morpholin-4-sulfonyl)-2-propoxy-phenyl]-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-

10 4-on.

R=0.64 (Dichlormethan/Methanol=9:1)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.01, t, 3H; 1.16, t, 3H, 1.89, hex., 2H, 2.00, hex., 2H; 2.63, s, 3H; 3.02, m, 4H; 4.25, t, 2H, 7.19, d, 1H, 7.89, dd, 1H; 8.48, d, 1H; 9.78, s, 1H.

N-(2-Hydroxyethyl)-N-methyl-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-propoxy-benzolsulfonsäureamid

5

10

15

auf analoge Weise erhält man ausgehend von 42 mg (0,1 mmol) 4-Propoxy-3-(5methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäurechlorid und 23 mg (0,63 mmol) Methylhydroxyethylamin 25 mg (54 %) N-(2-Hydroxyethyl)-N-methyl-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-propoxy-benzolsulfonsäureamid.

R=0.53 (Dichlormethan/Methanol=9:1)

200 MHz H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.01, t, 3H; 1.15, t, 3H;1.82, m, 2H; 1.99, hex., 2H; 2.40, s, breit, 1H, 2.62, s, 3H, 2.89, s, 3H; 2.99, t, 2H; 3.21, t, 2H; 3.80, s, breit, 2H; 4.21, t, 2H, 7.16, d, 1H; 7.92, dd, 1H, 8.50, d, 1H, 9.79, s, 1H.

N-(2-Hydroxyethyl)-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-propoxy-N-propyl-benzolsulfonsäureamid

5

10

15

auf analoge Weise erhält man ausgehend von 42 mg (0,1 mmol) 4-Propoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfon-säurechlorid und 31 mg (0,6 mmol) Propylhydroxyethylamin 20 mg (40 %) N-(2-Hydroxyethyl)-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-propoxy-N-propyl-benzolsulfonsäureamid.

R<sub>f</sub>=0.52 (Dichlormethan/Methanol=9:1)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 0.90, t, ,3H; 1.01, t, 3H; 1.15, t, 3H; 1.52, m, 2H, 1.88, m, 2H, 2.00, m, 2H; 2.40, s, 1H; 2.63, s, 3H, 3.01, t, 2H, 3.22, m, 4H; 3.80, quart., 2H; 4.21, t, 2H, 7.15, d, 2H, 7.95, dd, 1H, 8.55, d, 1H; 9.75, s, 1H.

N-[2-(3,4-Dimethoxy-phenyl)ethyl]-N-methyl-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-propoxy-benzolsulfonsäureamid

5

10

Auf analoge Weise erhält man ausgehend von 42 mg (0,1 mmol) 4-Propoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäurechlorid und 59 mg (0,3 mmol) N-Methyl-3,4-dimethoxyphenylethylamin 45 mg (78 %) N-[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-ethyl]-N-methyl-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-propoxybenzolsulfonsäureamid.

R=0.35 (Dichlormethan/Methanol=19:1)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 0.90, t, 3H; 1.07, t, 3H; 1.78, m, 2H; 1.92, m, 2H; 2.55, s, 3H; 2.73, s, 3H; 2.78, m, 2H; 2.89, t, 2H; 3.23, t, 2H, 3.80, s, 6H, 4.15, t, 2H, 6.65, m, 3H, 7.05, d, 1H, 7.75, dd, 1H, 8.41, d, 1H, 9.67, s, 1H.

N-Allyl-N-(2-hydroxyethyl)-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-propoxybenzolsulfonsäureamid

5

10

15

Auf analoge Weise erhält man ausgehend von 42 mg (0,1 mmol) 4-Propoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfon-säurechlorid und 31 mg (0,3 mmol) Allylhydroxyethylamin 34 mg (70 %) N-Allyl-N-(2-hydroxyethyl)-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]-triazin-2-yl)-4-propoxybenzolsulfon-säureamid.

R<sub>f</sub>=0.52 (Dichlormethan/Methanol=9:1)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>):1.01, t, 3H; 1.15, t, 3H; 1.85, m, 2H; 1.99, m, 2H; 2.38, s, breit, 1H, 2.63, s, 3H; 3.00, t, 2H, 3.32, t, 2H, 3.86, t, 2H, 3.90, d, 2H; 4.25, t, 2H, 5.21, m, 2H, 5.71, m, 1H; 7.15, d, 1h, 7.95, dd, 1H; 8.55, d, 1H, 9.77, s, 1H.

N-Allyl-N-cyclopentyl-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-propoxybenzolsulfonsäureamid

5

10

15

Auf analoge Weise erhält man ausgehend von 42 mg (0,1 mmol) 4-Propoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäurechlorid und 38 mg (0,3 mmol) Allylcyclopentylamin 33 mg (64 %) N-Allyl-N-cyclopentyl-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-propoxybenzolsulfonsäureamid.

R=0.43 (Dichlormethan/Methanol=19:1)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>):1.01, t, 3H;1.15, t, 3H; 1.53, m, 9H; 2.00, m, 4H, 2.63, s, 3H; 3.00, t, 2H; 3.80, m, 2H, 4.21, t, 2H, 5.20, m, 2H; 5.88, m, 1H, 7.12, d, 1H, 7.95, dd, 1H, 8.55, d, 1H, 9.75, s, 1H.

N-Allyl-N-ethyl-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-propoxybenzolsulfonsäureamid

5

10

15

Auf analoge Weise erhält man ausgehend von 42 mg (0,1 mmol) 4-Propoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäurechlorid und 26 mg (0,3 mmol) Allylethylamin 30 mg (64 %) N-Allyl-N-ethyl-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-propoxybenzolsulfonsäureamid.

R=0.44 (Dichlormethan/Methanol=19:1)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>):1.01, t, 3H;1.15, t, 6H;1.89, m, 2H, 2.01, m, 2H, 2.63, s, 3H, 3.00, t, 2H, 3.27, quart., 2H, 3.87, d, 2H, 4.23, t, 2H, 5.20, m, 2H, 5.72, m, 1H; 7.15, d, 1H, 7.95, dd, 1H, 8.55, d, 1H; 9.80, s, 1H.

2-[2-Ethoxy-4-methoxy-5-(4-methylpiperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3H-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

5

10

20 mg (0.045mmol) 4-Ethoxy-2-methoxy-5-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo-[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäurechlorid werden in 0,5 ml Dichlormethan gelöst, mit einer Spatelspitze Dimethylaminopyridin und 14 mg (0,136 mmol) N-Methylpiperazin versetzt und die Reaktionsmischung über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Nach Reinigung über Kieselgel erhält man 12,8 mg (55 %) 2-[2-Ethoxy-4-methoxy-5-(4-methylpiperazin-1-sulfonyl)phenyl]-5-methyl-7-propyl-3H-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on.

 $R_f$ =0.22 (Dichlormethan/Methanol=20:1).

15

200 MHz 'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 0.94, t, 3H; 1.55, t, 3H; 1.80, m, 2H; 2.24, s, 3H; 2.42, t, 4H; 2.55, s, 3H; 2.92, t, 2H; 3.19, t, 4H, 3.91, s, 3H; 4.25, quart., 2H; 6.48, s, 1H; 8.57, s, 1H; 9.54, s, 1H.

2-{2-Ethoxy-5-[4-(2-hydroxyethyl)-piperazin-1-sulfonyl]-4-methoxy-phenyl}-5-methyl-7-propyl-3H-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

5

10

15

Auf analoge Weise erhält man ausgehend von 20 mg (0,045 mmol) 4-Ethoxy-2-methoxy-5-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäure-chlorid und 18 mg (0,14 mmol) 4-Hydroxyethylpiperazin 11 mg (46 %) 2-{2-Ethoxy-5-[4-(2-hydroxyethyl)-piperazin-1-sulfonyl]-4-methoxyphenyl}-5-methyl-7-propyl-3H-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on.

R<sub>f</sub>=0.34 (Dichlormethan/Methanol=15:1)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 0.94, t, 3H; 1.55, t, 3H; 1.80, m, 3H; 2.52, m, 9H; 2.92, t, 2H; 3.20, t, 4H; 3.44, t, 2H; 3.92, s, 3H; 4.25, quart., 2H; 6.49, s, 1H; 8.56, s, 1H; 9.55, s, 1H.

4-Ethoxy-N-ethyl-N-(2-hydroxyethyl)-2-methoxy-5-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäureamid

5 .

10

15

Auf analoge Weise erhält man ausgehend von 20 mg (0,045 mmol) 4-Ethoxy-2-methoxy-5-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäure-chlorid und 12 mg (0,14 mmol) Ethylhydroxyethylamin 8 mg (34 %) 4-Ethoxy-N-ethyl-N-(2-hydroxyethyl)-2-methoxy-5-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäureamid. R<sub>c</sub>=0.45 (Dichlormethan/Methanol=15:1)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.02, t, 3H; 1.18, t, 3H; 1.61, t, 2H; 1.88, m, 2H; 2.39, s, breit, 1H; 2.65, s, 3H; 3.00, t, 2H; 3.38, quart., 2H; 3.45, t, 2H; 3.78, m, 2H; 4.01, s, 3H; 4.20, quart., 2H; 6.58, s, 1H; 8.67, s, 1H; 9.61, s, 1H.

4-Ethoxy-N-(4-ethoxyphenyl)-2-methoxy-5-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäureamid

5

10

15

Auf analoge Weise erhält man ausgehend von 20 mg (0,045 mmol) 4-Ethoxy-2-methoxy-5-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäure-chlorid und 19 mg (0,14 mmol) 4-Ethoxyanilin 7 mg (34 %) 4-Ethoxy-N-(4-ethoxyphenyl)-2-methoxy-5-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzol-sulfonsäureamid.

R<sub>c</sub>=0.36 (Dichlormethan/Methanol=20:1)

200 MHz 'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.02, t, 3H; 1.33, t, 3H, 1.59, t, 3H, 1.86, hex., 2H, 2.62, s, 3H; 3.02, t, 2H; 3.92, quart., 2H; 4.11, s, 3H; 4.31, quart., 2H; 6.58, s, 1H, 6.72, d, 2H; 6.88, s, breit, 1H; 6.99, d, 2H, 8.50, s, 1H; 9.59, s, 1H.

4-Ethoxy-N-ethyl-N-(2-hydroxy-ethyl)-3-(5-ethyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)benzolsulfonsäureamid

5

0,64 g (1,5 mmol) 4-Ethoxy-3-(5-ethyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]tri-azin-2-yl)-benzolsulfonsäurechlorid werden in 20 ml Dichlormethan gelöst und auf 0°C gekühlt. Nach Zugabe einer Spatelspitze Dimethylaminopyridin werden 0,40 g (4,50 mmol) 2-(Ethylamino)-ethanol zugegeben und die Reaktionsmischung über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Es wird mit Dichlormethan verdünnt, die organische Phase mit Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Chromatographie (Dichlormethan/Methanol=95:5) ergibt 0,454 g (63 %) farblosen Feststoff.

15

10

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>):1.02, t, 3H; 1.20, t, 3H; 1.35, t, 3H; 1.61, t, 3H; 1.88, sex., 2H; 2.25, s, breit, 1H; 3.01, m, 4H; 3.32, m, 4H; 3.70, m, 2H; 3.80, m, 2H; 4.37, quart., 2H; 7.15, d, 1H; 7.98, dd, 1H; 8.56, d, 1H; 9.70, s, 1H.

N-(2-methoxyethyl)-3-(5-ethyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-ethoxybenzolsulfonsäureamid

5

10

15

Auf analoge Weise erhält man ausgehend von 40 mg (0,094 mmol) 4-Ethoxy-3-(5-ethyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäurechlorid und 21 mg (0,282 mmol) 2-Methoxyethylamin 15 mg (34 %) N-(2-methoxyethyl)-3-(5-ethyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-ethoxybenzolsulfonsäureamid.

R=0.2 (Ethylacetat/Cyclohexan=2:1)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 0.97, t, 3H;1.25, t, 3H; 1.53, t, 3H; 1.82, sex., 2H; 2.97, m, 4H; 3.11, m, 2H; 3.22, s, 3H; 3.39, t, 2H; 4.37, quart., 2H; 5.00, t, 1H; 7.17, d, 1H, 7.97, dd, 1H, 8.53, d, 1H; 9.82, s, 1H.

N,N-Bis-(2-Methoxyethyl)-3-(5-ethyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]tri-azin-2-yl)-4-ethoxybenzolsulfonsäureamid

5

10

Auf analoge Weise erhält man ausgehend von 40 mg (0,094 mmol) 4-Ethoxy-3-(5-ethyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäurechlorid und 38 mg (0,28 mmol) Bismethoxyethylamin 17 mg (34 %) N,N-Bis-(2-Methoxyethyl)-3-(5-ethyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-ethoxybenzolsulfonsäureamid.

R<sub>=</sub>0.34 (Ethylacetat/Cyclohexan=2:1)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 0.97, t, 3H;1.27, t, 3H; 1.53, t, 3H; 1.80, sex., 2H; 2.95, m, 4H; 3.22, s, 6H; 3.39, m, 4H; 3.49, m, 4H; 4.27, quart., 2H; 7.17, d, 1H, 7.97, dd,

15 1H, 8.53, d, 1H; 9.82, s, 1H.

2-[5-(4-Hydroxypiperidin-1-sulfonyl)-2-ethoxyphenyl]-5-ethyl-7-propyl-3H-imidazo[5,1-f]-[1,2,4]triazin-4-on

5

15

Auf analoge Weise erhält man ausgehend von 640 mg (1,5 mmol) 4-Ethoxy-3-(5-ethyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfon-säurechlorid und 460 mg (4,5 mmol) 4-Hydroxypiperidin 485 mg (66 %) 2-[5-(4-Hydroxypiperidin-1-sulfonyl)-2-ethoxyphenyl]-5-ethyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-

10 f][1,2,4]triazin-4-on.

R=0.37 (Dichlormethan/Methanol=19:1)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.02, t, 3H; 1.32, t, 3H; 1.60, t, 3H; 1.80, m, 7H; 2.97, m, 6H; 3.30, m, 2H; 3.82, m, 1H; 4.34, quart., 2H; 7.17, d, 1H; 7.90, dd, 1H, 8.45, d, 1H. 9.75, s, 1H.

2-[5-(4-Hydroxymethylpiperidin-1-sulfonyl)-2-ethoxy-phenyl]-5-ethyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f](1,2,4]triazin-4-on

5

10

15

Auf analoge Weise erhält man ausgehend von 40 mg (0,094 mmol) 4-Ethoxy-3-(5-ethyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäurechlorid und 33 mg (0,28 mmol) 4-Hydroxymethylpiperidin 23 mg (48 %) 2-[5-(4-Hydroxymethylpiperidin-1-sulfonyl)-2-ethoxyphenyl]-5-ethyl-7-propyl-3*H*-imid-azo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on.

R=0.38 (Dichlormethan/Methanol=10:1)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.01, t, 3H; 1.33, t, 3H; 1.60, t, 3H; 1.80, m, 8H; 2.41, m, 2H, 3.00, m, 4H; 3.56, m, 4H; 4.35, quart, 2H; 7.,17, d, 1H; 7.88, dd, 1H, 8.45, d, 1H; 9. 71, s, 1H.

2-{2-Ethoxy-5-[4-(2-hydroxyethyl)-piperazin-1-sulfonyl]-phenyl}-5-ethyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on

5

10

Auf analoge Weise erhält man ausgehend von 40 mg (0,094 mmol) 4-Ethoxy-3-(5-ethyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäurechlorid und 37 mg (0,28 mmol) 4-Hydroxyethylpiperazin 35 mg (71 %) 2-{2-Ethoxy-5-[4-(2-hydroxyethyl)-piperazin-1-sulfonyl]-phenyl}-5-ethyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f](1,2,4]triazin-4-on.

R=0.65 (Dichlormethan/Methanol=10:1)

2-[2-Ethoxy-5-(4-methylpiperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-ethyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f]-[1,2,4]triazin-4-on

5

10

15

Auf analoge Weise erhält man ausgehend von 640 mg (1,50 mmol) 4-Ethoxy-3-(5-ethyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfon-säurechlorid und 450 mg (4,5 mmol) 4-Hydroxyethylpiperazin 495 mg (66 %) 2-[2-Ethoxy-5-(4-methylpiperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-ethyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on.

R=0.30(Dichlormethan/Methanol=19:1)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>):1.01, t, 3H; 1.35, t, 3H; 1.61, t, 3H; 1.89, sex., 2H; 2.31, s, 3H; 2.53, m, 4H; 3.05, m, 8H; 4.35, quart., 2H; 7.17, d, 1H; 7.89, dd, 1H; 8.48, d, 1H; 9.65, s, 1H.

2-[2-Ethoxy-5-(4-methylpiperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-ethyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on Hydrochlorid

5

300 mg (0,61 mmol) 2-[2-Ethoxy-5-(4-methyl-piperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-ethyl-7-propyl-3*H*-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on werden in einer Mischung aus Ether und Dichlormethan gelöst und mit 2 ml einer 1M Lösung von HCl in Ether versetzt. Nach 20 Minuten wird der ausgefallene Feststoff abgesaugt und getrocknet.

10

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): 0.95, t, 3H; 1.32, 2t, 6H; 1.80, sex., 2H; 2.76, m, 4H; 3.01, m, 4H; 3.15, m, 2H; 3.44, m, 2H; 3.81, m, 2H; 4.25, quart., 2H; 7.49, d, 1H; 7.95, m, 2H; 11.25, s, 1H; 12.30, s, 1H.

3-(5-Ethyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-N-(3-morpholin-4-yl-propyl)-4-ethoxybenzolsulfonsäureamid

5

10

15

Auf analoge Weise erhält man ausgehend von 640 mg (1,5 mmol) 4-Ethoxy-3-(5-ethyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfon-säurechlorid und 650 mg (4,5 mmol) 1-(3-Aminopropyl)-morpholin 476 mg (59 %) 3-(5-Ethyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-N-(3-morpholin-4-yl-propyl)-4-ethoxy-benzol-sulfonsäureamid.

R=0.18 (Dichlormethan/Methanol=19:1)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 1.01, t, 3H; 1.32, t, 3H; 1.60, t, 3H; 1.70, m, 3H; 1.89,

sex., 2H; 2.43, m, 7H; 3.01, m, 4H; 3.15, t, 2H; 3.70, m, 4H; 4.35, quart., 2H; 7.15, d, 1H; 7.95, dd, 1H; 8.55, d, 1H; 9.82, s, 1H.

N-(2-Hydroxyethyl)-3-(5-ethyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-ethoxy-N-propyl-benzolsulfonsäureamid

5

10

15

Auf analoge Weise erhält man ausgehend von 640 mg (1,5 mmol) 4-Ethoxy-3-(5-ethyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäurechlorid und 464 mg (4,5 mmol) Propylhydroxyethylamin 600 mg (81 %) N-(2-Hydroxyethyl)-3-(5-ethyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-ethoxy-N-propylbenzolsulfonsäure-amid.

R=0.73 (Dichlormethan/Methanol=10:1)

200 MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 0.91, t, ,3H; 1.01, t, 3H; 1.32, t, 3H; 1.62, m, 5H; 1.88, m, 2H; 2.32, s, 1H; 3.01, m, 4H; 3.22, m, 4H; 3.80, m, 2H; 4.35, t, 2H; 7.15, d, 2H, 7.95, dd, 1H, 8.55, d, 1H; 9.75, s, 1H.

Die in den folgenden Tabellen 1, 2, 3, 4 und 6 aufgeführten Sulfonamide wurden mittels automatisierter Parallelsynthese aus 4-Ethoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydro-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäurechlorid und dem entsprechenden Amin nach einer der drei folgenden Standardvorschriften hergestellt.

20

Die in der Tabelle 5 aufgeführten Sulfonamide wurden in analoger Weise mittels automatisierter Parallelsynthese aus 4-Ethoxy-3-(5-ethyl-4-oxo-7-propyl-3,4-

dihydro-imidazo[5,1-8][1,2,4]triazin-2-yl)-benzolsulfonsäure-chlorid und dem entspechenden Amin hergestellt.

Die Reinheit der Endprodukte wurde mittels HPLC bestimmt, ihre Charakterisierungen durch LC-MS Messung vorgenommen. Der Gehalt der gewünschten Verbindung nach HPLC-MS ist in den Tabellen in der Spalte "HPLC" in Prozent angegeben. Standardvorschrift A wurde angewendet bei Aminen mit aciden Funktionalitäten, Standardvorschrift B bei Aminen mit neutralen Funktionalitäten, Standardvorschrift C bei Aminen mit zusätzlichen basischen Funktionalitäten.

10

25

5

In den Strukturformeln der folgenden Tabellen 1, 2, 3, 4, 5 und 6 wurde gelegentlich auf die Abbildung der Wasserstoffatome verzichtet. Stickstoffatome mit einer freien Valenz sind daher als -NH-Rest zu verstehen.

Standardvorschrift A: Umsetzung von Aminen mit aciden Funktionalitäten 15 Zunächst werden 0,05 mmol Amin, 0,042 mmol Sulfonsäurechlorid und 0,10 mmol Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> vorgelegt und 0,5 ml eines Gemisches aus THF/H<sub>2</sub>O von Hand zupipettiert. Nach 24 h bei RT wird mit 0,5 ml 1 M H,SO<sub>4</sub>-Lösung versetzt und über eine zweiphasige Kartusche filtrier (500 mg Extrelut (Oberphase) und 500 mg SiO<sub>2</sub>, Lauf-20 mittel Essigester). Nach dem Einengen des Filtrates im Vakuum erhält man das Produkt.

Standardvorschrift B: Umsetzung von Aminen mit neutralen Funktionalitäten Zunächst werden 0,125 mmol Amin vorgelegt und vom Synthesizer 0,03 mmol Sulfonsäurechlorid als Lösung in 1,2-Dichlorethan zupipettiert. Nach 24 h wird das Gemisch mit 0,5 ml 1 M H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> versetzt und über eine zweiphasige Kartusche (500 mg Extrelut (Oberphase) und 500 mg SiO<sub>2</sub>, Laufmittel: Essigester) filtriert. Das Filtrat wird im Vakuum eingeengt.

Standardvorschrift C: Umsetzung von Aminen mit basischen Funktionalitäten Zunächst werden 0,05 mmol Amin vorgelegt und vom Synthesizer 0,038 mmol Sulfonsäurechlorid als Lösung in 1,2-Dichlorethan und 0,05 mmol Triethylamin als Lösung in 1,2-Dichlorethan zupipettiert. Nach 24 h wird zunächst mit 3 ml gesättigter NaHCO<sub>3</sub>-Lösung versetzt und das Reaktionsgemisch über eine zweiphasige Kartusche filtriert. Nach dem Einengen des Filtrates im Vakuum erhält man das Produkt.

5

Alle Reaktionen werden dünnschichtehromatographisch verfolgt. Für den Fall, daß nach 24 h bei RT keine vollständige Umsetzung erfolgt ist, wird für weitere 12 h auf 60°C erhitzt und im Anschluß der Versuch beendet.

- 167 - Tabelle 1:							
BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	MS+H			
82	CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub>	525,63147	83	526			
83	CH <sub>3</sub> Chiral  CH <sub>3</sub> Chiral  CH <sub>3</sub> Chiral	525,63147	71	526			
84	CH <sub>3</sub> OCH <sub>3</sub> OCH <sub>3</sub> OCH <sub>3</sub> OCH <sub>3</sub> OCH <sub>3</sub>	555,65796	91	556			

BspNr.	~ 168 - Struktur	MG [g/mol]	HPLC	MS+H
85	CH <sub>3</sub>	477,58687	76	478
86	CH <sub>3</sub>	525,63147	81	526
87	CH <sub>3</sub> O C CH <sub>3</sub> O C CH <sub>3</sub> O C C C C C C C C C C C C C C C C C C	463,55978	65	464

<u>- 169 - </u>							
BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	MS+H			
88	CH,	531,67929	83	532			
89		463,55978	40	464			
90	CH <sup>3</sup>	463,55978	44	464			

BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	MS+H
91	CH <sub>3</sub>	581,6962	76	582
92	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	475,5273	61	476
93	CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub>	421,47851	80	422

- 171						
BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	MS+H		
94	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	475,57093	81	476		
95	2	491,61396	97	492		

BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	MS+H
96	CH <sub>3</sub>	567,71274	80	568
97	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	521,64045	94	522
98	3 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	477,58687	70	478

- 173 -							
BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	MS+H			
99	CH <sub>3</sub>	535,62391	88	536			
100	CH, CH, CH,	553,68565	88	554			
101	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	529,61972	85	530			

·	- 174 -	MG	:	<u></u>
BspNr.	Struktur	[g/mol]	HPLC	MS+H
102		-539,65856	91	540
103	CH,	520,61209	55	521
104		502,64038	82	503

BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	MS+H
105		564,71207	. 86	565
106	CH <sub>3</sub>	524,64674	85	525
107	CH, 2	538,67383	85	539

BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	MS+H
108	€	546,69396	84	547
109	CH, CH, Z	504,61269	90	505

Tabelle 2:	- 1 +7 -	<u> </u>	[ ·	
BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	MZ+H
110	CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub>	507,6134	74	508
111	CH <sub>3</sub>	539,6586	75	540

BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	MZ+H
112	CH,	599,7115	83	600
113	HO CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	535,6675	60	536

BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	мz+н
114	CH <sub>3</sub>	521,6405	95	522
115	F	569,6851	84	570
116	CH <sub>S</sub> CH <sub>S</sub> CH <sub>S</sub> CI	608,5486	85	608

BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	MZ+H
117	CH <sub>3</sub>	569,6851	88	570
118	CH <sub>3</sub> OCH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> OCH <sub>3</sub>	463,5598	94	464
119	CH, O CH,	535,6675	93	536

BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	MZ+H
120	CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub>	517,6522	71	518
121	CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub>	561,7058	92	562
122	CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub>	539,6586	85	540

BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	MZ+H
123	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	518,6834	87	519
124	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	588,1307	30	588
125	H, 2, 4, 5, 6, 7, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1,	550,685	83	551

BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	MZ+H
126	H, 2	542,7057	77	543
127	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	502,6404	91	503
128	H2CH2CH3CH3CH3CH3CH3CH3CH3CH3CH3CH3CH3CH3CH3C	490,6292	45	491

BspNr.	- 184 - Struktur	MG [g/mol]	HPLC	MZ+H
129	CH <sub>3</sub>	568,7003	66	569
130	CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	534,6828	86	535
131	CH <sub>3</sub> O N CH <sub>3</sub>	580,7551	95	581

BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	мz+н
132	H <sup>s</sup> OH N	576,7205	87	577
133	E	598,7296		599

BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	MZ+H
134	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	516,6675	95	517
135	CH, 2 CH, 3	528,6786	80	529

BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	MZ+H
136	CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub>	538,6738	85	539
137	CH,	533,6981	68	534
138	CH <sub>3</sub> O C C CH <sub>3</sub> O C C C C C C C C C C C C C C C C C C	516,6675	91	517

BspNr.	- 188 - Struktur	MG [g/mol]	HPLC	MZ+H
139	CH <sub>3</sub> OH CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	489,598	85	490
140	CH, Z, CH, S, CH	475,5709	83	476
141	CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	503,6251	85	504

BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	мz+н
142	₹	489,598	91	490
143	CH,	461,5438	78	462
144	CH <sub>3</sub> O O O O O O O O O O O O O O O O O O O	539,6586	88	540

BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	MZ+H
145	CH <sub>3</sub>	539,6586	58	538
146	CH. S. CH	511,6044	80	512
147	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	505,6411	90 <u>,</u>	506

Tabelle 3:	1	1	i	1
BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	Mz + H
148	£ 2	565,70	38	566
149	CH <sub>3</sub>	643,77	85	644

BšpNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	Mz + H
150	H. OH	525,63	80	526
151	HO SHOW THE STATE OF THE STATE	525,63	78	526

BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	Mz + H
152	CH,	560,63	51	561
153	CH <sub>3</sub>	503,65	78	504

BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	Mz + H
154	CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	522,63	82	523
155	9-0-2	502,60	84	503

BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	Mz + H
156	CH,	488,57	83	489
157	H <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	536,66	82	537

BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	Mz + H
158	CH <sub>3</sub>	490,63	90	491
159	H, 2	537,65	83	538

BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	Mz + H
160	CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub>	504,66	91	505
161	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	589,81	65	590

BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	Mz + H
162	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	488,61	88	489
163	CH <sub>3</sub>	566,73	32	567

BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	Mz + H
164	CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	501,61	75	502
165	H, C,	491,61	91	492
166	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	477,59	73	478

BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	Mz+H
167	CH <sub>3</sub> Chiral  CH <sub>3</sub> Chiral	525,63	81	526
168	CH <sub>3</sub> O N CH <sub>3</sub> O N CH <sub>3</sub> O N CH <sub>3</sub>	488,57	70	489

BspNr.	- 201 - Struktur	MG [g/mol]	HPLC	Mz + H
169	CH <sub>3</sub>	511,60	76	512
170	CH,	568,70	50	569
171	CH <sub>3</sub> OH O=S=O CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	554,67	63	555

BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	Mz + H
172	CH, CH, CH, CH, N	582,73	50	583
173		637,76	30	638

BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	Mz + H
174	CH <sub>3</sub>	554,67	70	555
175	CH,	568,70-	44	569

(m. 111. 4.	- 204 -		T	<del></del>
Tabelle 4:  BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	Mz+H
176	CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub>	477,59	82	478
177	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	491,61	89	492
178	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	505,64	88	506

BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	Mz+H
179		513,62	47	514
180	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	504,66	83	505
181	CH <sub>3</sub> O C CH <sub>3</sub> O C CH <sub>3</sub> O C CH <sub>3</sub> O C C C C C C C C C C C C C C C C C C	552,70	83	553

BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	Mz+H
182	CH <sub>3</sub>	492,60	72	493
183		593,75	52	594

BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	Mz+H
184	CH <sub>3</sub>	504,66	82	505
185		582,75	· 59	583

BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	Mz+H
186	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	566,68	60	567
187	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	579,73	30	580

BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	Mz+H
188	H, Z, C,	548,63	73	549
189		548,63	72	549

BspNr.	Struktur Struktur	MG [g/mol]	HPLC	Mz+H
190	H, 2	559,67	54	560
191	CH, 2 CH, 3	511,60	70	512

BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	Mz+H
192	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	580,76	68	581
193	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	476,60	89	477
194	CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> O OH OH OH	583,71	80	584

BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	Mz+H
195	CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> O CH	505,64	84	506
196	CH <sub>3</sub>	518,68	40	519
197	E	528,68	82 ?	529

BspNr.	Struktur	MG [g/mol]	HPLC	Mz+H
198	CH,	566,68	63	567
199	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	553,69	87	554

BspNr.	Struktur	MG {g/mol}	HPLC	Mz+H
200	CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub>	491,61	84	492

Tabelle 5						
BspNr.	Struktur	MW	HPLC	MZ+H		
201	E	516,67	87	517		
202	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	502,64	84	503		

BspNr.	- 216 - Struktur	MW	HPLC	MZ+H
203	E	516,67	87	517
204	CH <sub>3</sub>	538,67	91	539
205	CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub>	533,7	85	534

BspNr.	Struktur	MW	HPLC	MZ+H
206	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	518,68		519
207		566,73	92	567

BspNr.	Struktur	MW	HPLC	MZ+H
208	CH <sub>3</sub>	552,7	87	553
209	CH,	506,63	52	507

·	- 219 -	·		
BspNr.	Struktur	MW	HPLC	м <b>z</b> +н
210	CC	560,72	62	561
211	CH <sub>3</sub>	568,7	88	569
212	CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> O O CH <sub>3</sub> O O O O O O O O O O O O O O O O O O O	582,73	89	583

BspNr.	Struktur	MW	HPLC	MZ+F	
213	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	580,71		581	
214	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	518,64	89	519	
215	CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> O S O CH <sub>3</sub> O CH	463,56	90	464	

f

BspNr.	Struktur	MW	HPLC	МZ+Н
216	CH,	548,71	78	549
217	CH <sub>3</sub> O S O CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	490,63	87	491
218	CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	532,71	93	533

BspNr.	Struktur	MW	HPLC	MZ+H	
219	ET 0	564,71	91	565	
220	CH,	556,73	92	557	

BspNr.	- 223 - Struktur	MW	HPLC	MZ+H	
221	CH <sub>3</sub>	516,67		517	
222	CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub>	504,66	83	505	·
223	CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	558,75	90	559	

BspNr.	- 224 - Struktur	MW	HPLC	мz+н	-
224	CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub>	532,71	86	533	
225	CH <sub>3</sub>	572,78	68	573	
226	CH,	582,73	87	583	

BspNr.	Struktur	MW	HPLC	MZ+H	
227	CH3	548,71	85	549	•
228	CH <sub>3</sub>	594,78	97	595	
229	CH <sub>3</sub>	590,75	90	591	

BspNr.	- 226 - Strúktur	MW	HPLC	мz+н
230	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	530,69	95	531
231		542,71	88	543
232	CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub>	5,52,7	91	553

- 227 -				
BspNr.	Struktur	MW	HPLC	MZ+H
233	CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	534,68	65	535
234	CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	520,66	83	521
235	CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub>	530,69	89	531

BspNr.	- 228 - Struktur	MW	HPLC	MZ+H	l
236	H. S.	542,71	70	543	
237	E E E E E E E E E E E E E E E E E E E	580,71	81	581	

BspNr.	Struktur	MW	HPLC	мz+н	
238	CH <sub>3</sub>	504,66	81	505	
239	CH,	551,67	86	552	
240	CH <sub>3</sub>	518,68	85	519	

- 230 -					
BspNr.	Struktur	MW	HPLC	MZ+H	
241	H, C, Z, E, C,	502,64	85	503	
242	CH <sub>3</sub>	580,76	79	581	

Tabelle 6	- 231 -	l	T	·
BspNr.	Struktur	MW	HPLC	MZ+H
243	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	477,5869	86	478
244	CH,	495,605	62	496
245	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	511,6044	50	512

BspNr.	- 232 - Struktur	MW	HPLC	MZ+H
246		564,495	40	565
247	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	555,658	61	556
248	CH, CH, CH, O-H,	497,5773	60	498

BspNr.	- 233 - Struktur	MW	HPLC	MZ+H
249	CH,	581,6963	77	582
250	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	557,6303	76	558
251	CH <sub>3</sub>	539,615	74	540

BspNr.	- 239 - Struktur	MW	HPLC	MZ+H
252	E	515,5677	64	516
253	H, CH, CH, CH,	472,5266	38	<b>473</b>
254	CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub>	459,5715	88	460

BspNr.	Struktur	MW	HPLC	MZ+H
255	E	551,5486	78	552
256	CH <sub>3</sub> O O O O O O O O O O O O O O O O O O O	574,6824	59	575
257	CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub>	497,5773	40	498

BspNr.	- 236 - Struktur	MW	HPLC	MZ+H
258	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	459,5715	90	460
259	H, 2	473,5986	80	474
260	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	461,5439	83	462

BspNr.	Struktur	MW	HPLC	MZ+H
261		503,6687	71	504
262	CH <sub>3</sub>	517,6086	71	518
263	CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	511,6044	76	512

BspNr.	Struktur	MW	HPLC	MZ+H
264	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	518,5989	74	519
265		552,6573	91	553
266	E	566,6844	71	567

BspNr.	Struktur	MW	HPLC	MZ+H
267	CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	567,6692	48	568
. 268	CH <sub>3</sub> O C C C C C C C C C C C C C C C C C C	477,6084	90	478
269	CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub>	569,6851	73	570

BspNr.	Struktur	MW	HPLC	MZ+H
270	CH <sup>3</sup>	651,766	65	652
271	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> OH	541,6309	71	542
272	CH <sub>3</sub>	607,6133	39	608

BspNr.	Struktur	MW	HPLC	МZ+Н
273	CH <sub>3</sub> OH N CH <sub>3</sub> OH N CH <sub>3</sub> OH N CH <sub>3</sub> OH N OH	511,6044	92	512
274	CH <sub>3</sub>	589,7164	>95	590
275	CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub>	477,5869	>95	478

BspNr.	Struktur	MW	HPLC	MZ+H
276	CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub>	463,5598	64	464
277	CH <sub>3</sub>	449,5327	>95	450
278	CH <sub>3</sub>	507,6134	>95	508

BspNr.	Struktur	MW	HPLC	MZ+H
279	₹, 2	532,6232	>95	533
280	CH3	560,6775	89	561

BspNr.	- 244 - Struktur	MW	HPLC	MZ+H
281	E	636,8199	88	637
282	CH3 CH3 CH3	<b>476,5585</b>	50	477
283	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	489,5981	93	490

BspNr.	Struktur	MW	HPLC	MZ+H
284	£ 2 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5	622,7928	68	623
285	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	608,7657	>95	609
286	CH,	583,6873	85	584

BspNr.	Struktur	MW	HPLC	MZ+H
287	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	511,6044	>95	512
288	CH,	541,6309	>95	542
289	E C C C C C C C C C C C C C C C C C C C	541,6309	>95	542

BspNr.	Struktur	MW	HPLC	MZ+H
290	CH,	571,6574	73	572
291	CH <sub>3</sub>	569,6851	· <b>83</b>	570
292	H <sub>2</sub> C CH <sub>3</sub>	597,7393	89	598

BspNr.	Struktur	MW	HPLC	MZ+H
293		581,6963	76	582
294	H, O, H, O, CH, CH, CH, CH, CH, CH, CH, CH, CH, CH	609,7504	83	610

BspNr.	Struktur	MW	HPLC	MZ+H
295		609,7504	<b>77</b>	610
296	CH,	583,7122	82	584
297	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	611,7227	88	612

BspNr.	Struktur	MW	HPLC	MZ+H
298		571,6574	89	572
299		567,6692	81	568
300	CH <sub>3</sub>	627,7221	82	628

BspNr.	Struktur	MW	HPLC	MZ+H
301		661,7396	64	662
302	£ 0 +	599,668	77	600
303	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	555,658	83	556

BspNr.	Struktur	MW	HPLC	MZ+H
304		654,7916	60	655
305		626,7374	86	627
306	H <sub>3</sub> C O CH <sub>3</sub>	627,7221	82	628

BspNr.	Struktur - 253 -	MW	HPLC	MZ+H
307	HC CH,	583,7122	81	584
308	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	631,7568	29	632
309	CH <sub>3</sub>	569,6851	60	570

BspNr.	Struktur	MW	HPLC	MZ+H
310	CH,	597,7393	62	598
311	#	581,6963	87	582
312	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	609,7504	71	610

BspNr.	Struktur	MW	HPLC	MZ+H
313	CHS CHS  CHS  CHS  CHS  CHS  CHS  CHS  C	633,7291	47	634
314	CH,	570,629	59	571
315	H <sub>2</sub> C <sup>-0</sup> CH <sub>3</sub>	633,7291	35	634

BspNr.	Struktur	MW	HPLC	MZ+H
316	CH <sub>3</sub>	583,7122	51	584
317	CH,	611,7227	51	612
318	H <sub>3</sub> C O CH <sub>3</sub>	571,6574	75	572

	- 257 -	r	T	Γ
BspNr.	Struktur	MW	HPLC	MZ+H
319	CH <sub>3</sub>	603,7026	64	604
320	CH,	567,6692	74	568
321	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	597,652	88	598

BspNr.	Struktur	MW	HPLC	MZ+H
322	CH,	627,7221	80	628
323		647,7562	47	648
324	CH <sub>3</sub>	555,658	43	556

BspNr.	Struktur	MW	HPLC	MZ+H
325		654,7916	54	655
326		624,7214	71	625
327		689,8375	42	690

BspNr.	Struktur	MW	HPLC	MZ+H
328	CH <sub>3</sub>	583,7122	40	584
329	CH3	555,658	49	556
330	CH <sub>3</sub> Chiral  CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> OH	525,6315	83	526

BspNr.	Struktur	MW	HPLC	MZ+H
331	CH <sub>3</sub> Chiral  CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> OH  OH	525,6315	71	526
332	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub>	555,658	91	556
333	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> H <sub>3</sub> C	477,5869	76	478

BspNr.	Struktur	MW	HPLC	MZ+H
334	CH <sub>3</sub> OH	478,5745	62	479
335	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	490,6292	42	491

## Beispiel 336

2-[2-Ethoxy-5-(4-ethyl-piperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3H-imidazol[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on Hydrochlorid-Trihydrat

5

10

Kristallisiert man die freie Base aus Beispiel 19 aus einem Gemisch eines organischen Lösungsmittels und verdünnter wäßriger Salzsäure um, so erhält man ein Hydrochlorid Trihydrat.

Fp.: 218°C

Wassergehalt: 9,4 % (K. Fischer)

Chloridgehalt: 6,1 %

## 15 Beispiel 337

2-[2-Ethoxy-5-(4-ethyl-piperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3H-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on Dihydrochlorid

0,35 g (0,712 mmol) 2-[2-Ethoxy-5-(4-ethyl-piperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3H-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on werden in 8 ml Ether suspendiert und soviel Dichlormethan zugegeben, bis eine homogene Lösung entsteht. Man gibt 2,4 ml einer 1M Lösung von HCl in Ether zu, rührt 20 Minuten bei Raumtemperatur und saugt ab. Man erhält 372 mg (99 %) 2-[2-Ethoxy-5-(4-ethyl-piperazin-1-sulfonyl)-phenyl]-5-methyl-7-propyl-3H-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on Dihydrochlorid.

200 Mhz <sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): 0,96, t, 3H; 1,22, t, 3H; 1,36, t, 3H; 1,82, sex., 2H; 2,61, s, 3H; 2,88, m, 2H; 3,08, m, 6H; 3,50, m, 2H; 3,70, m, 2H; 4,25, quart., 2H; 7,48, d, 1H; 7,95, m, 2H; 11,42, s, 1H; 12,45, s, 1H.

## Patentansprüche

## 1. 2-Phenyl-substituierte Imidazotriazinone der allgemeinen Formel (I)

$$\begin{array}{c|c}
 & & & & \\
R^6 & & & & \\
N & & & & \\
SO_2 - NR^3R^4 & R^2
\end{array}$$
(1)

5

in welcher

- R<sup>1</sup> für Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4

  Kohlenstoffatomen steht,
  - R<sup>2</sup> für geradkettiges Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen steht,

15

R³ und R⁴ gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkenyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 8 Kohlenstoffatomen stehen, oder

20

für eine geradkettige oder verzweigte Alkylkette mit bis zu 10 Kohlenstoffatomen stehen, die gegebenenfalls durch ein Sauerstoffatom unterbrochen ist, und die gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Hydroxy, Halogen, Carboxyl, Benzyloxycarbonyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen und/oder durch Reste der Formeln -SO<sub>3</sub>H, -(A)<sub>8</sub>-NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>, -O-CO-NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>', -S(O)<sub>b</sub>-R<sup>9</sup>, -P(O)(OR<sup>10</sup>)(OR<sup>11</sup>),

substituiert ist,

worin

5

a und b gleich oder verschieden sind und eine Zahl 0 oder 1 bedeuten,

A einen Rest CO oder SO<sub>2</sub> bedeutet,

10

R<sup>7</sup>, R<sup>8</sup> und R<sup>8</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff bedeuten, oder

15

20

Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen, einen 5- bis 6-gliedrigen ungesättigten, partiell ungesättigten oder gesättigten, gegebenenfalls benzokondensierten Heterocyclus, mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeuten, wobei die oben aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Nitro, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Carboxyl, Halogen, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder durch eine Gruppe der Formel -(SO<sub>2</sub>)<sub>c</sub>-NR<sup>12</sup>R<sup>13</sup> substituiert sind,

worin

c eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

5

R<sup>12</sup> und R<sup>13</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeuten,

10

oder

R<sup>7</sup>, R<sup>8</sup> und R<sup>8</sup> geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder

15

verschieden durch Hydroxy, Halogen, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder durch eine

Gruppe der Formel -(CO)<sub>d</sub>-NR<sup>14</sup>R<sup>15</sup> substituiert ist,

20

worin

R<sup>14</sup> und R<sup>15</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten,

25

und

d eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

30

oder

R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> und/oder R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5bis 7-gliedrigen, gesättigten Heterocyclus bilden, der gegebenenfalls noch ein weiteres Heteroatom aus der Reihe S oder O oder einen Rest der Formel -NR<sup>16</sup> enthalten kann,

worin

R<sup>16</sup> Wasserstoff, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen, Benzyl, einen 5- bis 7-gliedrigen aromatischen oder gesättigten Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeutet, der gegebenenfalls durch Methyl substituiert ist, oder

geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert ist,

R<sup>9</sup> Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen bedeutet, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten,

und/oder die oben unter R<sup>3</sup>/R<sup>4</sup> aufgeführte Alkylkette gegebenenfalls durch Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder durch einen 5- bis 7-gliedrigen, partiell ungesättigten, gesättigten oder ungesättigten, gegebenenfalls benzokondensierten Heterocyclus, der bis zu 4 Heteroatome aus der Reihe S, N und O oder einen Rest der Formel -NR<sup>17</sup> enthalten kann, substituiert ist,

10

5

15

25

20

10

15

worin

R<sup>17</sup> Wasserstoff, Hydroxy, Formyl, Trifluormethyl, geradkettiges oder verzweigtes Acyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert ist,

und wobei Aryl und der Heterocyclus gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Nitro, Halogen, -SO<sub>3</sub>H, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Hydroxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy und/oder durch einen Rest der Formel -SO<sub>2</sub>-NR<sup>18</sup>R<sup>19</sup> substituiert sind,

worin

R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten,

und/oder

25

20

R³ oder R⁴ für eine Gruppe der Formel -NR²0R²1 steht,

worin

R<sup>20</sup> und R<sup>21</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

und/oder

R³ oder R⁴ für Adamantyl stehen, oder für Reste der Formeln

5

$$H_3C$$
 $C_6H_5$ 
 $C_6H_5$ 
 $C_6H_5$ 

oder /

stehen,

10

oder für Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder für einen 5- bis 7-gliedrigen partiell ungesättigten, gesättigten oder ungesättigten, gegebenenfalls benzokondensierten Heterocyclus stehen, der bis zu 4 Heteroatome aus der Reihe S, N, O oder einen Rest der Formel -NR<sup>22</sup> enthalten kann,

worin

15

R<sup>22</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>16</sup> hat und mit dieser gleich oder verschieden ist, oder

Carboxyl, Formyl oder geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeutet,

20

und wobei Cycloalkyl, Aryl und/oder der Heterocyclus gegebenenfalls einbis mehrfach, gleich oder verschieden durch Halogen, Triazolyl, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Carboxyl, geradkettiges oder verzweigtes Acyl oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Nitro und/oder

durch Gruppen der Formeln -SO<sub>3</sub>H, -OR<sup>23</sup>, (SO<sub>2</sub>)<sub>e</sub>NR<sup>24</sup>R<sup>23</sup>, -P(O)(OR<sup>26</sup>)(OR<sup>27</sup>) substituiert sind,

worin

5

e eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

R<sup>23</sup> einen Rest der Formel

10

Cycloalkyl mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen bedeutet, oder

Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Cycloalkyl mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen, Benzyloxy, Tetrahydropyranyl, Tetrahydrofuranyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Carboxyl, Benzyloxycarbonyl oder Phenyl substituiert ist, das seinerseits einbis mehrfach, gleich oder verschieden durch geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen, Hydroxy oder Halogen substituiert sein kann,

20

15

und/oder Alkyl gegebenenfalls durch Reste der Formeln -CO-NR<sup>28</sup>R<sup>29</sup> oder -CO-R<sup>30</sup> substituiert ist,

25

R<sup>28</sup> und R<sup>29</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen bedeuten, oder

R<sup>28</sup> und R<sup>29</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5- bis 7-gliedrigen gesättigten Heterocyclus bilden, der gegebenenfalls ein

weiteres Heteroatom aus der Reihe S oder O enthalten kann,

und

10

5

R<sup>30</sup> Phenyl oder Adamantyl bedeutet,

R<sup>24</sup> und R<sup>25</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup> haben und mit

dieser gleich oder verschieden sind,

15

R<sup>26</sup> und R<sup>27</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind

20 -

und/oder Cycloalkyl, Aryl und/oder der Heterocyclus gegebenenfalls durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert sind, das gegebenenfalls durch Hydroxy, Carboxyl, durch einen 5- bis 7-gliedrigen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O, oder durch Gruppen der Formel -SO<sub>2</sub>-R<sup>31</sup>, P(O)(OR<sup>32</sup>)(OR<sup>33</sup>) oder -NR<sup>34</sup>R<sup>35</sup> substituiert ist,

25

worin

R<sup>31</sup> Wasserstoff bedeutet oder die oben angegebene Bedeutung von R<sup>9</sup> hat und mit dieser gleich oder verschieden ist,

10

15

25

R<sup>32</sup> und R<sup>33</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

R<sup>34</sup> und R<sup>35</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch Hydroxy oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert ist, oder

R<sup>34</sup> und R<sup>35</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5- bis 6-gliedrigen gesättigten Heterocyclus bilden, der ein weiteres Heteroatom aus der Reihe S oder O oder einen Rest der Formel -NR<sup>36</sup> enthalten kann,

worin

R<sup>36</sup> Wasserstoff, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl mit bis zu 7 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert ist,

20 oder

R³ und R⁴ gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5- bis 7-gliedrigen, ungesättigten oder gesättigten oder partiell ungesättigten, gegebenenfalls benzokondensierten Heterocyclus bilden, der gegebenenfalls bis zu 3

Heteroatome aus der Reihe S, N, O, oder einen Rest der Formel -NR³7
enthalten kann,

R<sup>37</sup> Wasserstoff, Hydroxy, Formyl, Trifluormethyl, geradkettiges oder verzweigtes Acyl, Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Trifluormethyl, Carboxyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder durch Gruppen der Formel -(D)<sub>F</sub>NR<sup>38</sup>R<sup>39</sup>, -CO-(CH<sub>2</sub>)<sub>8</sub>-O-CO-R<sup>40</sup>, -CO-(CH<sub>2</sub>)<sub>b</sub>-OR<sup>41</sup> oder -P(O)(OR<sup>42</sup>)(OR<sup>43</sup>) substituiert ist,

worin

g und h gleich oder verschieden sind und eine Zahl 1, 2, 3 oder 4 bedeuten,

und

- f eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,
- D eine Gruppe der Formel -CO oder -SO<sub>2</sub> bedeutet,
- R<sup>38</sup> und R<sup>39</sup> gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeutung von R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> haben,
- R<sup>40</sup> geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet,
- R<sup>41</sup> geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet,

10

5

15

20

R<sup>42</sup> und R<sup>43</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten,

5 oder

R<sup>37</sup> einen Rest der Formel -(CO)<sub>i</sub>-E bedeutet,

worin

10

15

20

i eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

E Cycloalkyl mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen oder Benzyl bedeutet,

Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder einen 5- bis 6-gliedrigen aromatischen Heterocyclus mit bis zu 4 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeutet, wobei die oben aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Nitro, Halogen, -SO<sub>3</sub>H, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Hydroxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy oder durch einen Rest der Formel -SO<sub>2</sub>-NR<sup>44</sup>R<sup>45</sup>, substituiert sind,

worin

25

R<sup>44</sup> und R<sup>45</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

oder

30

E Reste der Formeln

10

15

20

und der unter R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> aufgeführte, gemeinsam mit dem Stickstoffatom gebildete Heterocyclus, gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden, gegebenenfalls auch geminal, durch Hydroxy, Formyl, Carboxyl, geradkettiges oder verzweigtes Acyl oder Alkoxycarbonyl mit bis jeweils zu 6 Kohlenstoffatomen, Nitro und Gruppen der Formeln -P(O)(OR<sup>46</sup>)(OR<sup>47</sup>),

$$= NR^{48} \quad \text{oder} \quad -(CO)_{j}NR^{49}R^{50}$$

substituiert ist,

worin

j

R<sup>46</sup> und R<sup>47</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

R<sup>48</sup> Hydroxy oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

und

R<sup>49</sup> und R<sup>50</sup> gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeutung von R<sup>14</sup> und R<sup>15</sup> haben,

5

und/oder der unter R³ und R⁴ aufgeführte, gemeinsam mit dem Stickstoffatom gebildete Heterocyclus, gegebenenfalls durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert ist, das gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Halogen, Carboxyl, Cycloalkyl oder Cycloalkyloxy mit jeweils 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder durch einen Rest der Formel -SO₃H, -NR⁵¹R⁵² oder P(O)OR⁵³OR⁵⁴ substituiert ist,

15

10

worin

20

R<sup>51</sup> und R<sup>52</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Phenyl,
Carboxyl, Benzyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl
oder Alkoxy mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten,

R<sup>53</sup> und R<sup>54</sup> gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeutung von R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> haben,

25

und/oder das Alkyl gegebenenfalls durch Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen substituiert ist, das seinerseits ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Halogen, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen, oder durch eine Gruppe der Formel -NR<sup>51</sup>'R<sup>52</sup>' substituiert sein kann,

30

R<sup>51</sup>' und R<sup>52</sup>' die oben angegebene Bedeutung von R<sup>51</sup> und R<sup>52</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

5

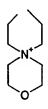
10

und/oder der unter R³ und R⁴ aufgeführte, gemeinsam mit dem Stickstoffatom gebildete Heterocyclus, gegebenenfalls durch Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder durch einen 5- bis 7-gliedrigen, gesättigen, partiell ungesättigten oder ungesättigten Heterocyclus mit bis zu 3 Heteratomen aus der Reihe S, N und/oder O, gegebenenfalls auch über eine N-Funktion verknüpft, substituiert ist, wobei die Ringsysteme ihrerseits durch Hydroxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert sein können,

15

oder

R³ und R⁴ gemeinsam mit dem Stickstoffatom Reste der Formeln



oder

R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Hydroxy oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen stehen,

5

und deren Salze, Hydrate, N-Oxide und isomere Formen.

2-Phenyl-substituierte Imidazotriazinone der allgemeinen Formel (I) gemäß
 Anspruch 1, in welcher

10

- R<sup>1</sup> für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen steht,
- R<sup>2</sup> für geradkettiges Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen steht,

15

R³ und R⁴ gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkenyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen stehen, oder

20

für eine geradkettige oder verzweigte Alkylkette mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen stehen, die gegebenenfalls durch ein Sauerstoffatom unterbrochen ist, und die gegebenenfalls ein- bis dreifach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Fluor, Chlor, Carboxyl, Benzyloxycarbonyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen und/oder durch Reste der Formeln -SO<sub>3</sub>H, -(A)<sub>a</sub>-NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>, -O-CO-NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>, -S(O)<sub>b</sub>-R<sup>9</sup>, -P(O)(OR<sup>10</sup>)(OR<sup>11</sup>),

substituiert ist,

worin

a und b gleich oder verschieden sind und eine Zahl 0 oder 1 bedeuten,

A einen Rest CO oder SO<sub>2</sub> bedeutet,

10

5

R<sup>7</sup>, R<sup>8</sup> und R<sup>8</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff bedeuten, oder

Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl, Phenyl, Piperidinyl und Pyridyl bedeuten, wobei die oben aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls ein- bis dreifach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Nitro, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Carboxyl, Fluor, Chlor, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder durch eine Gruppe der Formel -(SO<sub>2</sub>)<sub>c</sub>-NR<sup>12</sup>R<sup>13</sup> substituiert sind,

20

15

10

15

20

. 25

c eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

R<sup>12</sup> und R<sup>13</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten,

oder

R<sup>7</sup>, R<sup>8</sup> und R<sup>8</sup> geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 7 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls ein- oder mehrfach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Fluor, Chlor, Phenyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder durch eine Gruppe der Formel -(CO)<sub>d</sub>-NR<sup>14</sup>R<sup>15</sup> substituiert ist,

worin

R<sup>14</sup> und R<sup>15</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten,

und

d eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

oder

R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> und/oder R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen Pyrrolidinyl-, Morpholinyl-, Piperidinyl- oder Triazolylring oder Reste der Formeln

bilden,

worin

10

5

R<sup>16</sup> Wasserstoff, Phenyl, Benzyl, Morpholinyl, Pyrrolidinyl, Piperidinyl, Piperazinyl oder N-Methylpiperazinyl bedeutet, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert ist,

15

R<sup>9</sup> geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet,

20

R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten,

und/oder die unter R<sup>3</sup>/R<sup>4</sup> aufgeführte Alkylkette gegebenenfalls durch Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl, Phenyl, Pyridyl, Chinolyl, Pyrrolidinyl, Pyrimidyl, Morpholinyl, Furyl, Piperidinyl, Tetrahydrofuranyl oder durch Reste der Formeln

5

substituiert ist,

10

worin

R<sup>17</sup> Wasserstoff, Hydroxy, Formyl, Trifluormethyl, geradkettiges oder verzweigtes Acyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls ein- bis dreifach gleich oder verschieden durch Hydroxy, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen sub-

stituiert ist,

20

15

und wobei Phenyl und die Heterocyclen gegebenenfalls ein- bis dreifach, gleich oder verschieden durch Nitro, Fluor, Chlor, -SO<sub>3</sub>H, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen, Hydroxy und/oder durch einen Rest der Formel -SO<sub>2</sub> NR<sup>18</sup>R<sup>19</sup> substituiert sind,

25

R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten,

5 und/oder

 $R^3$  oder  $R^4$  für eine Gruppe der Formel -NR $^{20}R^{21}$  steht,

worin

10

R<sup>20</sup> und R<sup>21</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

und/oder

15

R³ oder R⁴ für Adamantyl stehen, oder für Reste der Formeln

$$H_3C$$
 $C_6H_5$ 
 $C_6H_5$ 
 $C_6H_5$ 

20

oder für Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl, Phenyl, Morpholinyl, Oxazolyl, Thiazolyl, Chinolyl, Isoxazolyl, Pyridyl, Tetrahydrofuranyl, Tetrahydropyranyl oder für Reste der Formeln

$$-N$$
  $N-R^{22}$  .  $-N$ 

worin

die oben angegbene Bedeutung von R<sup>16</sup> hat und mit dieser gleich oder verschieden ist, oder

Carboxyl, Formyl oder geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu

3 Kohlenstoffatomen bedeutet,

und wobei Cycloalkyl, Phenyl und/oder die Heterocyclen gegebenenfalls einbis dreifach, gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, Triazolyl, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Carboxyl, geradkettiges oder verzweigtes Acyl oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 5 Kohlenstoffatomen, Nitro und/oder durch Gruppen der Formeln -SO<sub>3</sub>H, -OR<sup>23</sup>, (SO<sub>2</sub>)<sub>e</sub>NR<sup>24</sup>R<sup>25</sup>, -P(O)(OR<sup>26</sup>)(OR<sup>27</sup>) substituiert sind,

worin

20

e eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

R<sup>23</sup> einen Rest der Formel

10

15

Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclobutyl, Cyclohexyl oder Cycloheptyl bedeutet,

Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Benzyloxy, Tetrahydropyranyl, Tetrahydrofuranyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen, Benzyloxycarbonyl oder Phenyl substituiert ist, das seinerseits ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen, Hydroxy, Fluor oder Chlor substituiert sein kann,

und/oder Alkyl gegebenenfalls durch Reste der Formeln -CO-NR<sup>28</sup>R<sup>29</sup> oder -CO-R<sup>30</sup> substituiert ist,

worin

20 R<sup>28</sup> und R<sup>29</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeuten, oder

> R<sup>28</sup> und R<sup>29</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen Morpholinyl-, Pyrrolidinyl- oder Piperidinylring bilden,

und

R<sup>30</sup> Phenyl oder Adamantyl bedeutet,

R <sup>24</sup>	und	R <sup>25</sup>	die oben	angegebene	Bedeutung	von	R <sup>18</sup>	und	R <sup>19</sup>	haber
	u	nd r	nit dieser	gleich oder v	erschieden	sind,				

 $R^{26}$  und  $R^{27}$  die oben angegebene Bedeutung von  $R^{10}$  und  $R^{11}$  haben und mit dieser gleich oder verschieden sind

und/oder Cycloalkyl, Phenyl und/oder die Heterocyclen gegebenenfalls durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert sind, das gegebenenfalls durch Hydroxy, Carboxyl, Pyridyl, Pyrimidyl, Pyrrolidinyl, Piperidinyl, Tetrahydrofuranyl, Triazolyl oder durch Gruppen der Formel -SO<sub>2</sub>-R<sup>31</sup>, -P(O)(OR<sup>32</sup>)(OR<sup>33</sup>) oder -NR<sup>34</sup>R<sup>35</sup> substituiert ist,

worin

15

5

10

R<sup>31</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>9</sup> hat und mit dieser gleich oder verschieden ist,

20

 $R^{32}$  und  $R^{33}$  die oben angegebene Bedeutung von  $R^{10}$  und  $R^{11}$  haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

25

R<sup>34</sup> und R<sup>35</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch Hydroxy oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen substituiert ist, oder

R³⁴ und R³⁵ gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen Morpholinyl-, Triazolyl- oder Thiomorpholinylring oder einen Rest der Formel

worin

5

R36 Wasserstoff, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert ist,

10

15

oder

R3 und R4 gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen Morpholinyl-, Thiomorpholinyl-, Pyrrolidinyl-, Piperidinylring oder einen einen Rest der Formel

worin

20

 $R^{37}$ Wasserstoff, Hydroxy, Formyl, Trifluormethyl, geradkettiges oder verzweigtes Acyl, Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls ein- bis dreifach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Trifluormethyl, Carboxyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder

durch Gruppen der Formel -(D)<sub>f</sub>.NR<sup>38</sup>R<sup>39</sup>, -CO-(CH<sub>2</sub>)<sub>g</sub>-O-CO-R<sup>40</sup>, -CO-(CH<sub>2</sub>)<sub>h</sub>-OR<sup>41</sup> oder -P(O)(OR<sup>42</sup>)(OR<sup>43</sup>) substituiert ist,

worin

5

g und h gleich oder verschieden sind und eine Zahl 1, 2 oder 3 bedeuten,

und

10

- f eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,
- D eine Gruppe der Formel -CO oder -SO<sub>2</sub> bedeutet,

15

 $R^{38}$  und  $R^{39}$  gleich oder verschieden sind und die oben angegebene  $Bedeutung \ von \ R^7 \ und \ R^8 \ haben,$ 

R<sup>40</sup> geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten,

20

R<sup>41</sup> geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

25

R<sup>42</sup> und R<sup>43</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten,

oder

30

R<sup>37</sup> einen Rest der Formel -(CO)<sub>i</sub>-E bedeutet,

worin

i eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

5

E Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl, Benzyl, Phenyl, Pyridyl, Pyrimidyl oder Furyl bedeutet, wobei die oben aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls ein- bis zweifach, gleich oder verschieden durch Nitro, Fluor, Chlor, -SO<sub>3</sub>H, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen, Hydroxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy oder durch einen Rest der Formel -SO<sub>2</sub>-NR<sup>44</sup>R<sup>45</sup>, substituiert sind,

10

worin

15

R<sup>44</sup> und R<sup>45</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

oder

20

25

E Reste der Formeln

und die unter R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> aufgeführten, gemeinsam mit dem Stickstoffatom gebildeten Heterocyclen, gegebenenfalls ein- bis dreifach, gleich oder verschieden, gegebenenfalls auch geminal, durch Hydroxy, Formyl, Carboxyl, geradkettiges oder verzweigtes Acyl oder Alkoxycarbonyl mit bis jeweils zu 5 Kohlenstoffatomen, Nitro und Gruppen der Formeln -P(O)(OR<sup>46</sup>)(OR<sup>47</sup>),

5

substituiert sind,

10

worin '

R<sup>46</sup> und R<sup>47</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

15

- R<sup>48</sup> Hydroxy oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet,
- j eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

20

und

R<sup>49</sup> und R<sup>50</sup> gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeutung von R<sup>14</sup> und R<sup>15</sup> haben,

25

und/oder die unter R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> aufgeführten, gemeinsam mit dem Stickstoffatom gebildeten Heterocyclen, gegebenenfalls durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen substituiert sind, das gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Fluor, Chlor, Carboxyl, Cyclopropyl,

Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder durch einen Rest der Formel -SO<sub>3</sub>H, -NR<sup>51</sup>R<sup>52</sup> oder -P(O)OR<sup>53</sup>OR<sup>54</sup> substituiert ist,

5

worin

10

R<sup>51</sup> und R<sup>52</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Phenyl, Carboxyl, Benzyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten,

 $R^{53}$  und  $R^{54}$  gleich oder verschieden sind und die oben angegebene  $Bedeutung \ von \ R^{10} \ und \ R^{11} \ haben,$ 

15

und/oder das Alkyl gegebenenfalls durch Phenyl substituiert ist, das seinerseits ein- bis dreifach, gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen, oder durch eine Gruppe der Formel -NR<sup>51</sup>'R<sup>52</sup>' substituiert sein kann,

20

worin

R<sup>51</sup> und R<sup>52</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>51</sup> und R<sup>52</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

25

und/oder die unter R³ und R⁴ aufgeführten, gemeinsam mit dem Stickstoffatom gebildeten Heterocyclen, gegebenenfalls durch Phenyl, Pyridyl, Piperidinyl, Pyrrolidinyl oder Tetrazolyl, gegebenenfalls auch über eine N-Funktion verknüpft, substituiert sind, wobei die Ringsysteme ihrerseits durch Hydroxy oder durch geradkettiges oder

verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 5 Kohlenstoffatomen substituiert sein können,

oder

5

R³ und R⁴ gemeinsam mit dem Stickstoffatom Reste der Formeln

oder N\* bilden,

10

R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, Hydroxy oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen stehen,

und deren Salze, Hydrate, N-Oxide und isomere Formen.

15

- 3. 2-Phenyl-substituierte Imidazotriazinone der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1, in welcher
  - R<sup>1</sup> für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen steht,

5

10

R<sup>2</sup> für geradkettiges Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen steht,

R³ und R⁴ gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkenyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen stehen, oder

für eine geradkettige oder verzweigte Alkylkette mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen stehen, die gegebenenfalls durch ein Sauerstoffatom unterbrochen ist, und die gegebenenfalls ein- bis dreifach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Fluor, Chlor, Carboxyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen und/oder durch Reste der Formeln -SO<sub>3</sub>H, -(A)<sub>2</sub>-NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>, -O-CO-NR<sup>7</sup>R<sup>8</sup>, -S(O)<sub>6</sub>-R<sup>9</sup>, -P(O)(OR<sup>10</sup>)(OR<sup>11</sup>),

substituiert ist,

worin

a und b gleich oder verschieden sind und eine Zahl 0 oder 1 bedeuten,

A einen Rest CO oder SO<sub>2</sub> bedeutet,

15

R<sup>7</sup>, R<sup>8</sup> und R<sup>8</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff bedeuten, oder

Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl, Phenyl, Piperidinyl und Pyridyl bedeuten, wobei die oben aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls ein- bis zweifach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Nitro, Carboxyl, Fluor, Chlor, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen oder durch eine Gruppe der Formel -(SO<sub>2</sub>)<sub>c</sub>-NR<sup>12</sup>R<sup>13</sup> substituiert sind,

10

5

worin

c eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

15

R<sup>12</sup> und R<sup>13</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten,

oder

20

 $R^{7},\,R^{7'},\,R^{8}\,\text{und}\;R^{8'}$  Methoxy bedeuten, oder

geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls ein- oder zweifach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Fluor, Chlor, Phenyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen oder durch eine Gruppe der Formel -(CO)<sub>d</sub>-NR<sup>14</sup>R<sup>15</sup> substituiert ist,

25

worin

R<sup>14</sup> und R<sup>15</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Methyl oder Ethyl bedeuten,

und

5

d eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

oder

10

R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> und/oder R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen Morpholinyl-, Piperidinyl- oder Triazolylring oder Reste der Formeln

15

bilden,

worin

20

R<sup>16</sup> Wasserstoff, Phenyl, Benzyl, Morpholinyl, Pyrrolidinyl, Piperidinyl, Piperazinyl oder N-Methylpiperazinyl bedeutet, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert ist,

5

10

20

25

R<sup>9</sup> Methyl bedeutet,

R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Methyl oder Ethyl bedeuten,

und/oder die unter R<sup>3</sup>/R<sup>4</sup> aufgeführte Alkylkette gegebenenfalls durch Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl, Morpholinyl, Furyl, Tetrahydrofuranyl oder durch Reste der Formeln

$$0 \qquad \text{oder} \qquad -N \qquad N-R^{17}$$

substituiert ist,

15 worin

R<sup>17</sup> Wasserstoff, Hydroxy, Formyl, Acetyl oder Alkoxy mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls ein- bis zweifach gleich oder verschieden durch Hydroxy oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen substituiert ist,

und wobei Phenyl und die Heterocyclen gegebenenfalls ein- bis dreifach, gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, -SO<sub>3</sub>H, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen, Hydroxy und/oder durch einen Rest der Formel -SO<sub>2</sub>NR<sup>18</sup>R<sup>19</sup> substituiert sind,

worin

R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten,

und/oder

R<sup>3</sup> oder R<sup>4</sup> für eine Gruppe der Formel -NR<sup>20</sup>R<sup>21</sup> steht,

worin

 $R^{20}$  und  $R^{21}$  die oben angegebene Bedeutung von  $R^{18}$  und  $R^{19}$  haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

und/oder

R³ oder R⁴ für Adamantyl stehen, oder für Reste der Formeln

20

15

5

.10

$$H_3C$$
 $C_6H_5$ 
 $C_6H_5$ 
 $C_6H_5$ 

oder für Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl, Phenyl, Morpholinyl, Oxazolyl, Thiazolyl, Chinolyl, Isoxazolyl, Pyridyl, Tetrahydrofuranyl, Tetrahydropyranyl oder für Reste der Formeln

$$-N$$
  $N-R^{22}$  ,  $-N$ 

5

worin

10

R<sup>22</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>16</sup> hat und mit dieser gleich oder verschieden ist, oder Formyl oder Acetyl bedeutet,

15

und wobei Cycloalkyl, Phenyl und/oder die Heterocyclen gegebenenfalls ein- bis zweifach, gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, Triazolyl, Carboxyl, geradkettiges oder verzweigtes Acyl oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen, Nitro und/oder durch Gruppen der Formeln -SO<sub>3</sub>H, -OR<sup>23</sup>, (SO<sub>2</sub>)<sub>e</sub>NR<sup>24</sup>R<sup>25</sup>, -P(O)(OR<sup>26</sup>)(OR<sup>27</sup>) substituiert sind,

20

worin

e eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

R<sup>23</sup> einen Rest der Formel

#### bedeutet, oder

Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclobutyl oder Cyclohexyl bedeutet, Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Cyclopropyl, Cyclohexyl, Benzyloxy, Tetrahydropyranyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen, Benzyloxycarbonyl oder Phenyl substituiert ist, das seinerseits ein- bis zweifach, gleich oder verschieden durch Methoxy, Hydroxy, Fluor oder Chlor substituiert sein kann,

und/oder Alkyl gegebenenfalls durch Reste der Formeln -CO-NR<sup>28</sup>R<sup>29</sup> oder -CO-R<sup>30</sup> substituiert ist,

worin

R<sup>28</sup> und R<sup>29</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten, oder

R<sup>28</sup> und R<sup>29</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen Morpholinyl-, Pyrrolidinyl- oder Piperidinylring bilden,

und

R<sup>30</sup> Phenyl oder Adamantyl bedeutet,

R<sup>24</sup> und R<sup>25</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

10

5

15

20

 $R^{26}$  und  $R^{27}$  die oben angegebene Bedeutung von  $R^{10}$  und  $R^{11}$  haben und mit dieser gleich oder verschieden sind

5

und/oder Cycloalkyl, Phenyl und/oder die Heterocyclen gegebenenfalls durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen substituiert sind, das gegebenenfalls durch Hydroxy, Carboxyl, Pyridyl, Pyrimidyl, Pyrrolidinyl, Piperidinyl, Tetrahydrofuranyl, Triazolyl oder durch Gruppen der Formel -SO<sub>2</sub>-R<sup>31</sup>, P(O)(OR<sup>32</sup>)(OR<sup>33</sup>) oder -NR<sup>34</sup>R<sup>35</sup> substituiert ist,

10

worin

 $R^{31}$ 

Methyl bedeutet,

15

R<sup>32</sup> und R<sup>33</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

20

R<sup>34</sup> und R<sup>35</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch Hydroxy oder Methoxy substituiert ist, oder

25

R<sup>34</sup> und R<sup>35</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen Morpholinyl-, Triazolyl- oder Thiomorpholinylring oder einen Rest der Formel

worin

R<sup>36</sup> Wasserstoff, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert ist,

oder

10

5

R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen Morpholinyl-, Thiomorpholinyl-, Pyrrolidinyl-, Piperidinylring oder einen einen Rest der Formel

15

worin

 $R^{37}$ 

20

Acyl, Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls ein- bis zweifach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen oder durch Gruppen der Formel -(D)<sub>L</sub>NR<sup>38</sup>R<sup>39</sup>, -CO-(CH<sub>2</sub>)<sub>g</sub>-O-CO-R<sup>40</sup>, -CO-(CH<sub>2</sub>)<sub>h</sub>-OR<sup>41</sup> oder -P(O)(OR<sup>42</sup>)(OR<sup>43</sup>) substituiert ist,

Wasserstoff, Hydroxy, Formyl, geradkettiges oder verzweigtes

worin

g und h gleich oder verschieden sind und eine Zahl 1 oder 2 bedeuten,

5

10

und

- f eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,
- D eine Gruppe der Formel -CO oder -SO<sub>2</sub> bedeutet,
  - R<sup>38</sup> und R<sup>39</sup> gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeutung von R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> haben,

15 R<sup>40</sup> geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3
Kohlenstoffatomen bedeutet,

R<sup>41</sup> geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet,

20

R<sup>42</sup> und R<sup>43</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Methyl oder Ethyl bedeuten,

oder

25

R<sup>37</sup> einen Rest der Formel -(CO)<sub>i</sub>-E bedeutet,

worin

30

eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

E Cyclopentyl, Benzyl, Phenyl, Pyridyl, Pyrimidyl oder Furyl bedeutet, wobei die oben aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls ein- bis zweifach, gleich oder verschieden durch Nitro, Fluor, Chlor, -SO<sub>3</sub>H, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen, Hydroxy oder durch einen Rest der Formel -SO<sub>2</sub>-NR<sup>44</sup>R<sup>45</sup>, substituiert sind,

worin

10

5

R<sup>44</sup> und R<sup>45</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

oder

15 E Reste der Formeln

20

und die unter R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> aufgeführten, gemeinsam mit dem Stickstoffatom gebildeten Heterocyclen, gegebenenfalls ein- bis dreifach, gleich oder verschieden, gegebenenfalls auch geminal, durch Hydroxy, Formyl, Carboxyl, geradkettiges oder verzweigtes Acyl oder Alkoxycarbonyl mit bis jeweils zu 3 Kohlenstoffatomen oder Gruppen der Formeln -P(O)(OR<sup>46</sup>)(OR<sup>47</sup>),

substituiert sind,

5 worin

R<sup>46</sup> und R<sup>47</sup> die oben angegebene Bedeutung von R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

R<sup>48</sup> Hydroxy oder Methoxy bedeutet,

j eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

und

15

10

R<sup>49</sup> und R<sup>50</sup> gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeutung von R<sup>14</sup> und R<sup>15</sup> haben,

20

und/oder die unter R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> aufgeführten, gemeinsam mit dem Stickstoffatom gebildeten Heterocyclen, gegebenenfalls durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert sind, das gegebenenfalls ein- bis dreifach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Fluor, Chlor, Carboxyl, Cyclopropyl, Cycloheptyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen oder durch einen Rest der Formel -SO<sub>3</sub>H, -NR<sup>51</sup>R<sup>52</sup> oder P(O)OR<sup>53</sup>OR<sup>54</sup> substituiert ist,

25

worin

R<sup>51</sup> und R<sup>52</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Phenyl, Carboxyl, Benzyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten.

5

R<sup>53</sup> und R<sup>54</sup> gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeutung von R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> haben,

10

und/oder das Alkyl gegebenenfalls durch Phenyl substituiert ist, das seinerseits ein- bis zweifach, gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, Hydroxy, Methoxy oder durch eine Gruppe der Formel - NR<sup>51</sup>'R<sup>52</sup>' substituiert sein kann,

worin

15

R<sup>51</sup>' und R<sup>52</sup>' die oben angegebene Bedeutung von R<sup>51</sup> und R<sup>52</sup> haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

20

und/oder die unter R³ und R⁴ aufgeführten, gemeinsam mit dem Stickstoffatom gebildeten Heterocyclen, gegebenenfalls durch Phenyl, Pyridyl, Piperidinyl, Pyrrolidinyl oder Tetrazolyl, gegebenenfalls auch über eine N-Funktion verknüpft, substituiert sind, wobei die Ringsysteme ihrerseits durch Hydroxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen substituiert sein können,

25

oder

R³ und R⁴ gemeinsam mit dem Stickstoffatom Reste der Formeln

$$\begin{array}{c} & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & &$$

R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, Hydroxy oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen stehen,

und deren Salze, Hydrate, N-Oxide und isomere Formen.

- 4. 2-Phenyl-substituierte Imidazotriazinone der allgemeinen Formel (I) gemäß

  Anspruch 1, in welcher
  - R<sup>1</sup> für Methyl oder Ethyl steht,
  - R<sup>2</sup> für Ethyl oder Propyl steht,

R³ und R⁴ gleich oder verschieden sind und für eine geradkettige oder verzweigte Alkylkette mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen stehen, die gegebenenfalls bis zu zweifach gleich oder verschieden durch Hydroxy oder Methoxy substituiert ist,

20

15

5

oder

R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen Piperidinyl-, Morpholinyl-, Thiomorpholinylring oder einen Rest der Formel

worin

R<sup>37</sup> Wasserstoff, Formyl, geradkettiges oder verzweigtes Acyl oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet,

oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls ein- bis zweifach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Carboxyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen oder durch Gruppen der Formeln -(D)<sub>E</sub>NR<sup>38</sup>R<sup>39</sup> oder -P(O)(OR<sup>42</sup>)(OR<sup>43</sup>) substituiert ist,

worin

20

25

5

10

15

- f eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,
- D eine Gruppe der Formel -CO bedeutet,

 $R^{38}$  und  $R^{39}$  gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder Methyl bedeuten,

R<sup>42</sup> und R<sup>43</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Methyl oder Ethyl bedeuten, oder

R<sup>37</sup> Cyclopentyl bedeutet,

5

und die unter R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> aufgeführten, gemeinsam mit dem Stickstoffatom gebildeten Heterocyclen, gegebenenfalls ein- bis zweifach, gleich oder verschieden, gegebenenfalls auch geminal, durch Hydroxy, Formyl, Carboxyl, geradkettiges oder verzweigtes Acyl oder Alkoxycarbonyl mit bis jeweils zu 3 Kohlenstoffatomen oder Gruppen der Formeln -P(O)(OR<sup>46</sup>)(OR<sup>47</sup>) oder -(CO)<sub>1</sub>NR<sup>49</sup>R<sup>50</sup> substituiert sind,

worin

15

10

R<sup>46</sup> und R<sup>47</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Methyl oder Ethyl bedeuten,

j eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

20

und

R<sup>49</sup> und R<sup>50</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder Methyl bedeuten

25

und/oder die unter R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> aufgeführten, gemeinsam mit dem Stickstoffatom gebildeten Heterocyclen, gegebenenfalls durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen substituiert sind, das gegebenenfalls ein- bis zweifach, gleich oder verschieden durch Hydroxy, Carboxyl oder durch einen Rest der Formel P(O)OR<sup>53</sup>OR<sup>54</sup> substituiert ist,

worin

R<sup>53</sup> und R<sup>54</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Methyl oder Ethyl bedeuten,

5

und/oder die unter R³ und R⁴ aufgeführten, gemeinsam mit dem Stickstoffatom gebildeten Heterocyclen, gegebenenfalls durch über Nverknüpftes Piperidinyl oder Pyrrolidinyl substituiert sind,

10

R<sup>5</sup> für Wasserstoff steht,

und

R<sup>6</sup> für Ethoxy oder Propoxy steht,

15

und deren Salze, Hydrate, N-Oxide und isomere Formen.

5. 2-Phenyl-substituierte Imidazotriazinone gemäß Ansprüchen 1 bis 4 mit folgenden Strukturen:

Struktur	
H <sub>3</sub> C O HN N CH <sub>3</sub> SO <sub>2</sub> X HCI  C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
H <sub>3</sub> C O HN N CH <sub>3</sub> SO <sub>2</sub> + 2 x HCl	
H <sub>3</sub> C H <sub>N</sub> CH <sub>3</sub> SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	

Struktur	
H <sub>3</sub> C H <sub>N</sub> N CH <sub>3</sub>	
H <sub>3</sub> C HN N CH <sub>3</sub>	
H <sub>3</sub> C O HN N CH <sub>3</sub> SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	-

6. 2-Phenyl-substituierte Imidazotriazinone der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1 zur Behandlung von Erkrankungen.

7. Verfahren zur Herstellung von 2-Phenyl-substituierten Imidazotriazinonen gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man

zunächst Verbindungen der allgemeinen Formel (II)

5

$$\mathbb{R}^2$$
  $\mathbb{N}$   $\mathbb{N}$   $\mathbb{N}$   $\mathbb{N}$   $\mathbb{N}$   $\mathbb{N}$   $\mathbb{N}$ 

in welcher

10 R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> die oben angegebene Bedeutung haben

und

L für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen steht,

mit Verbindungen der allgemeinen Formel (III)

20

15

in welcher

R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> die oben angegebene Bedeutung haben,

in einer Zweistufenreaktion in den Systemen Ethanol und Phosphoroxytrichlorid / Dichlorethan in die Verbindungen der allgemeinen Formel (IV)

$$\begin{array}{c|c}
R^1 \\
R^5 \\
\hline
R^8
\end{array}$$
(IV)

5

in welcher

R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> die oben angegebene Bedeutung haben,

10

überführt, in einem weiteren Schritt mit Chlorsulfonsäure zu den Verbindungen der allgemeinen Formel (V)

$$\begin{array}{c|c}
R^{6} & & \\
R^{5} & & \\
SO_{2}CI
\end{array}$$
(V)

15

in welcher

 $R^{1},\,R^{2},\,R^{5}$  und  $R^{6}$  die oben angegebene Bedeutung haben,

umsetzt und abschließend mit Aminen der allgemeinen Formel (VI)

20

HN3R4

(VI)

10

15

in welcher

R³ und R⁴ die oben angegebene Bedeutung haben,

- 5 in inerten Lösemitteln umsetzt.
  - 8. Arzneimittel enthaltend mindestens ein 2-Phenyl-substituiertes Imidazotriazinon gemäß Anspruch 1 sowie pharmakologisch unbedenkliche Formulierungsmittel.
- 9. Arzneimittel gemäß Anspruch 8 zur Behandlung von cardiovaskulären, cerebrovaskulären Erkrankungen und/oder Erkrankungen des Urogenitaltraktes.
  - 10. Arzneimittel gemäß Anspruch 9 zur Behandlung von erektiler Dysfunktion.
  - 11. Verwendung von 2-Phenyl-substituierten Imidazotriazinonen gemäß Anspruch1 zur Herstellung von Arzneimitteln.

Int...ational Application No PCT/EP 98/06910

A. CLASS	FICATION OF SUBJECT MATTER C07D487/04 A61K31/53		
According to	o international Patent Classification (IPC) or to both national classific	cation and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED		
Minimum do IPC 6	ocumentation searched (classification system tollowed by classifica CO7D	tion symbols)	
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields s	earched
Electronic d	lata base consulted during the international search (name of data b	ase and, where practical, search terms used	<b>.</b>
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	Hevant passages	Relevant to claim No.
Х	DE 28 11 780 A (ALLEN & HANBURYS 28 September 1978 cited in the application see the whole document	LTD)	1-11
Y	CHARLES I ET AL: "BICYCLIC HETE WITH NITROGEN AT THE RING JUNCTI 2.1 APPLICATION OF THE DAKIN-WES TO THE SYNTHESIS OF IMIDAZO - 5,1-F-1,2,4-TRIAZIN-4(3H)-ONES" JOURNAL OF THE CHEMICAL SOCIETY, TRANSACTIONS 1, no. 5, May 1980, pages 1139-1146 XP002027191 see the whole document	ON. PART T REACTION PERKIN	1-11
	. <del></del>	,	
		-/	
		C	
X Furth	ner documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.
* Special car	legories of cited documents :	"T" later document published after the inte	mational filing date
	ont defining the general state of the lart which is not ered to be of particular relevance	or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the	the application but
	ocument but published on or after the international	invention "X" document of particular relevance; the o	
"L" docume	nt which may throw doubts on priority claim(s) or	cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the do	
citation	is cited to establish the publication date of another or other special reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the c cannot be considered to involve an in-	ventive step when the
other n		document is combined with one or mo ments, such combination being obvior in the art.	
	nt published prior to the international filing date but an the priority date daimed	"&" document member of the same patent	family
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	arch report
2!	5 March 1999	12/04/1999	
Name and m	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer	
-	NL - 2280 MV Rijswijk Tel. (-31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Stellmach, J	

International Application No
PCT/EP 98/06910

C.(Continua Category '	tion) OOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y		
- 1	DE 23 64 076 A (ALLEN & HANBURYS LTD) 18 July 1974	1-11
	cited in the application see the whole document	
Y	DE 22 55 172 A (ALLEN & HANBURYS LTD) 24 May 1973 cited in the application see the whole document	1-11
Y	WO 96 16657 A (PFIZER LTD ;PFIZER RES & DEV (IE); PFIZER (US); CAMPBELL SIMON FRA) 6 June 1996 see the whole document	1-11
Y	EP 0 463 756 A (PFIZER LTD ; PFIZER (US)) 2 January 1992 see the whole document	1-11
Y	WO 94 28902 A (PFIZER LTD ; PFIZER (US); PFIZER RES & DEV (IE); ELLIS PETER (GB);) 22 December 1994 see the whole document	1-11
Υ.	WO 93 07149 A (PFIZER LTD ;PFIZER (US)) 15 April 1993 see the whole document	1-11
Y	WO 93 06104 A (PFIZER LTD ;PFIZER (US)) 1 April 1993 see the whole document	1-11
r .	WO 94 00453 A (PFIZER LTD ; PFIZER (US); PFIZER RES & DEV (IE); TERRETT NICHOLAS K) 6 January 1994 see the whole document	1-11
	WO 94 05661 A (PFIZER LTD ;PFIZER (US); PFIZER RES & DEV (IE); BELL ANDREW SIMON) 17 March 1994 see the whole document	1-11
<b>,</b>	WO 93 12095 A (PFIZER LTD ;PFIZER (US)) 24 June 1993 see the whole document	1-11
,,x	EP 0 812 845 A (PFIZER LTD ; PFIZER RES & DEV (IE)) 17 December 1997 see the whole document	1-11

Information on patent family members

PCT/EP 98/06910

Patent document cited in search report	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
DE 2811780 A	28-09-1978	GB	1584461 A	11-02-1981
		AT	363952 B	10-09-1981
		` AT	196378 A	15-02-1981
		AU	516179 B	21-05-1981
		AU	3431478 A	27-09-1979
	•	BE	865125 A	21-09-1978
•		DK	109578 A	26-09-1978
		FI	780828 A	26-09-1978
		FR	2384773 A	20-10-1978
		, IE	46653 B	10-08-1983
		JP	53119891 A	19-10-1978
		NL	7803195 A	27-09-1978
		SE	7803195 A	26-09-1978
		US	4278673 A	14-07-1981
		ZA	7801458 A	25-04-1979
DE 2364076 A	18-07-1974	GB	1457873 A	08-12-1976
	, _, ,	ĀT	336029 B	12-04-1977
		AT	2374 A	15-08-1976
		AÜ	474078 B	15-07-1976
		AU	6377473 A	19-06-1979
		BE	809369 A	03-07-1974
		CA	1005057 A	08-02-1977
		CH	618170 A	15-07-1980
		FI	57260 B	31-03-1980
		FΙ	793137 A	10-10-1979
		FR	2213058 A	02-08-1974
		ΙË	38681 B	10-05-1978
		JP	49095994 A	11-09-1974
i		ĹÜ	69099 A	02-04-1974
		NL	7400095 A	08-07-1974
		SE	408179 B	21-05-1979
		US	3941785 A	02-03-1976
	-	ZA	7309534 A	27-11-1974
DE 2255172 A	24-05-1973	GB	1400999 A	16-07-1975
		AT	321923 B	25-04-1975
		AU	472127 B	20-05-1976
		AU	4819172 A	16-05-1974
		BE	791025 A	07-05-1973
		CA	990292 A	01-06-1976
		CH	594671 A	13-01-1978
		DK	138691 B	16-10-1978
		FR	2160407 A	29-06-1973
		IE	37046 B	27-04-1977
		JP	1059812 C	25-08-1981
		JР	48057993 A	14-08-1973
		ĴΡ	56003873 B	27-01-1981
		ŇL	7215646 A	22-05-1973
		PH	9669 A	10-02-1976
•		SE	402915 B	24-07-1978
		US	3840537 A	08-10-1974
		ZA	7207532 A	25-07-1973
 WO 9616657 A	06-06-1996	CA	2203389 A	06-06-1996
" YOTOON W	00 VU 1770	EP	0793498 A	10-09-1997
			U1 JUTJU N	TO 03 T331
		JP	9512835 T	22-12-1997

Information on patent family members

International Application No PCT/EP 98/06910

Patent document cited in search report		Publication date	1	Patent family member(s)	Publication date
EP 0463756	A	02-01-1992	AT	121403 T	15-05-1995
	-		AU	626757 B	06-08-1992
			AU-	7915591 A	19-03-1992
			CA	2044748 A,C	21-12-1991
			CN	1057464 A,B	01-01-1992
			CS	9101876 A	15-04-1992
`			CY	1971 A	05-09-1997
			DE	69108991 D	24-05-1995
			DE	69108991 T	31-08-1995
			DK	463756 T	25-09-1995
			EG	19651 A	31-10-1995
			ĒŠ	2071919 T	01-07-1995
			FI	913017 A,B,	21-12-1991
			HK	219496 A	03-01-1997
			ΪĒ	66040 B	13-12-1995
			ΪĹ	98482 A	27-11-1995
			JP	2087736 C	02-09-1996
			JP	6041133 A	15-02-1994
			JP	7121945 B	25-12-1995
			KR	9406628 B	23-07-1994
			NO NO	178029 B	02-10-1995
•				166490 B	31-05-1995
		•	PL PT		31-03-1993
			PT	98011 A,B	10-11-1995
			RU	2047617 C	13-09-1994
			US	5346901 A	
			US	5719283 A 5250534 A	17-02-1998 05-10-1993
			US	5250534 M	05-10-1995
WO 9428902	Α	22-12-1994	AT	163852 T	15-03-1998
			AU	676571 B	13-03-1997
			AU	6797394 A	03-01-1995
			CA	2163446 A,C	22-12-1994
	-		CN	1124926 A	19-06-1996
			CZ	9503242 A	17-07-1996
			DE	69408981 D	16-04-1998
			DE	69408981 T	02-07-1998
			DK	702555 T	06-04-1998
			EP	0702555 A	27-03-1996
			E\$	2113656 T	01-05-1998
			FI	955911 A	08-12-1995
			GR	3026520 T	31-07-1998
			IL	109873 A	27-12-1998
			ΪĹ	121836 A	27-12-1998
			JP	9503996 T	22-04-1997
			NO	954757 A	24-11-1995
·			NZ	266463 A	24-03-1997
			PL	311948 A	18-03-1996
			ZA	9404018 A	08-12-1995
WO 9307149	Α	15-04-1993	PT	100915 A	29-10-1993 
WO 9306104	A	01-04-1993	PT	100862 A	30-11-1993
WO 9400453	Α	06-01-1994	AT	143961 T	15-10-1996
			CA	2139109 A,C	06-01-1994
					14 11-1006
			DE	69305344 D	14-11-1996
			DE DE	69305344 T	20-02-1997

Information on patent family members

In. :ational Application No PCT/EP 98/06910

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 9400453	Α	<del></del>	EP	0647227	A 12-04-199
			ES	2092316	
			FI	946083	
			GR	3021878	
			JP	2544903	
			JP	7504681	
			ÜS	5734053 <i>l</i>	
WO 9405661	Α	17-03-1994	AT	148118	
		,	CA	2138298	
			DE	69307712 [	06-03-199
			DE	69307712	r 15 <b>–</b> 05–199
			DK	656898 1	18-08-199
			EP	0656898	14-06-199
			ES	2096936	
			FI	950889	
		,	GR	3022852	
			JP	2660103 E	
			JP	7506838 1	
			ŬS	5591742 A	
				166050 7	15 05 100
WO 9312095	Α	24-06-1993	AT	166052 7	
			CA	2122360 A	
			DE	69225500 D	
			DE	69225500 1	
			EP	0628032 A	
			ES	2114952 T	
			FI	942769 A	
			JP	2525126 E	
			JP	7502029 T	
			US	5482941 A	09-01-199
EP 0812845	A	17-12-1997	AU	697684 B	15-10-199
			AU	2487897 A	
			BG	101569 A	
			BR	9703580 A	
			CA	2207694 A	
			CN	1168376 A	
			CZ	9701811 A	
			HR	970326 A	
			HÙ	9701048 A	
-			JP	10081688 A	
			NO	972481 A	
			NO NO	985064 A	
			NZ	328084 A	
			PL	320555 A	
			SG SK	50024 A 74397 A	
			\ <b>L</b>	/434/ A	. U.S-UD-1998

In. ationales Aktenzeichen

PCT/EP 98/06910

		PCIZER	98/06910 .
A. KLASSI IPK 6	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES CO7D487/04 A61K31/53	*	
Nach der in	sternationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kia	ssifikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchie IPK 6	rier Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymb C07D	ole )	
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, se	oweit diese unter die recherchierten Geb	icte fallen
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (h	lame der Datenbank und evtl. verwend	ate Suchbegriffe)
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	DE 28 11 780 A (ALLEN & HANBURYS 28. September 1978 in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument	LTD)	1-11
Y	CHARLES I ET AL: "BICYCLIC HETER WITH NITROGEN AT THE RING JUNCTION 2.1 APPLICATION OF THE DAKIN-WEST TO THE SYNTHESIS OF IMIDAZO —	ON. PART	1-11
	5,1-F-1,2,4-TRIAZIN-4(3H)-ONES" JOURNAL OF THE CHEMICAL SOCIETY, TRANSACTIONS 1, Nr. 5, Mai 1980, Seiten 1139-1146 XP002027191		-
	siehe das ganze Dokument 		
		-/	,
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	<u> </u>
*Besonders  *A" Veröffer aber n  *E" ålteres Anmel *L" Veröffer schein anders soll od ausgei *O" Veröffe eine å  *P" Veröffer dem b	e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : ntlichung, die den eitgemeinen Stand der Technik definiert, icht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das Jedoch erst am oder nach dem Internationalen dedatum veröffentlicht worden ist ntlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden er die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	Theorie angegeben ist "X" Veröffertlichung von besonderer Be kann allein aufgrund dieser Veröffe erflyderischer Tätinkeit herrihend b	icht worden ist und mit der nur zum Verständnis des der ips oder der ihr zugrundellegenden deutung; die beanspruchte Erfindung nitichung nicht als neu oder auf etrachtet werden deutung; die beanspruchte Erfindung ligkelt beruhend betrachtet mit einer oder mehreren anderen sin Verbindung gebracht wird und nn nahelsegend ist ben Patentfamille list
	5. Mārz 1999	12/04/1999	
Name und F	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (-431-70) 340-3016	Bevollmächtigter Bediensteter Stellmach, J	

In ationales Aktenzeichen
PCT/EP 98/06910

C /Fortests	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	PC1/EF 90/00910
Kategorie'	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	nenden Telle Betr. Anspruch Nr.
Υ	DE 23 64 076 A (ALLEN & HANBURYS LTD) 18. Juli 1974 in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument	1-11
Υ	DE 22 55 172 A (ALLEN & HANBURYS LTD) 24. Mai 1973 in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument	1-11
Υ	WO 96 16657 A (PFIZER LTD ;PFIZER RES & DEV (IE); PFIZER (US); CAMPBELL SIMON FRA) 6. Juni 1996 siehe das ganze Dokument	1-11
Y	EP 0 463 756 A (PFIZER LTD ;PFIZER (US)) 2. Januar 1992 siehe das ganze Dokument	1-11
Y	WO 94 28902 A (PFIZER LTD ;PFIZER (US); PFIZER RES & DEV (IE); ELLIS PETER (GB);) 22. Dezember 1994 siehe das ganze Dokument	1-11
Y	WO 93 07149 A (PFIZER LTD ;PFIZER (US)) 15. April 1993 siehe das ganze Dokument	1-11
Υ	WO 93 06104 A (PFIZER LTD ; PFIZER (US)) 1. April 1993 siehe das ganze Dokument	1-11
Y	WO 94 00453 A (PFIZER LTD ;PFIZER (US); PFIZER RES & DEV (IE); TERRETT NICHOLAS K) 6. Januar 1994 siehe das ganze Dokument	1-11
Y .	WO 94 05661 A (PFIZER LTD ;PFIZER (US); PFIZER RES & DEV (IE); BELL ANDREW SIMON) 17. März 1994 siehe das ganze Dokument	1-11
Y	WO 93 12095 A (PFIZER LTD ;PFIZER (US)) 24. Juni 1993 siehe das ganze Dokument	1-11
Ρ,Χ	EP 0 812 845 A (PFIZER LTD ; PFIZER RES & DEV (IE)) 17. Dezember 1997 siehe das ganze Dokument	1-11

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Int. .tionales Aktenzeichen
PCT/EP 98/06910

Im Recherchenbericht geführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung		litglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
DE 2811780 A	28-09-1978	GB AT AT AU AU BE	1584461 A 363952 B 196378 A 516179 B 3431478 A 865125 A	11-02-1981 10-09-1981 15-02-1981 21-05-1981 27-09-1979 21-09-1978
		DK FI FR IE JP NL SE US ZA	109578 A 780828 A 2384773 A 46653 B 53119891 A 7803195 A 7803195 A 4278673 A 7801458 A	26-09-1978 26-09-1978 20-10-1978 10-08-1983 19-10-1978 27-09-1978 26-09-1978 14-07-1981 25-04-1979
DE 2364076 A	18-07-1974	GB AT AU AU BE CA CH FI FR IE JP LU NL SE US ZA	1457873 A 336029 B 2374 A 474078 B 6377473 A 809369 A 1005057 A 618170 A 57260 B 793137 A 2213058 A 38681 B 49095994 A 69099 A 7400095 A 408179 B 3941785 A 7309534 A	08-12-1976 12-04-1977 15-08-1976 15-07-1976 19-06-1975 03-07-1974 08-02-1977 15-07-1980 31-03-1980 10-10-1979 02-08-1974 10-05-1978 11-09-1974 02-04-1974 08-07-1974 21-05-1979 02-03-1976 27-11-1974
DE 2255172 A	24-05-1973	GB AT AU BE CA CH DK- FR IE JP JP NL PH SE US ZA	1400999 A 321923 B 472127 B 4819172 A 791025 A 990292 A 594671 A 138691 B 2160407 A 37046 B 1059812 C 48057993 A 56003873 B 7215646 A 9669 A 402915 B 3840537 A 7207532 A	16-07-1975 25-04-1975 20-05-1976 16-05-1974 07-05-1973 01-06-1976 13-01-1978 29-06-1973 27-04-1977 25-08-1981 14-08-1973 27-01-1981 22-05-1973 10-02-1976 24-07-1978 08-10-1974 25-07-1973
WO 9616657 A	06-06-1996	CA EP JP	2203389 A 0793498 A 9512835 T	06-06-1996 10-09-1997 22-12-1997

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patentfamilie gehören

Int. ationales Aktenzeichen
PCT/EP 98/06910

	cherchenberich es Patentdokur		Datum der Veröffentlichung		itglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
ΕP	0463756	A	02-01-1992	AT	121403 T	15-05-1995
				AU	626757 B	06-08-1992
				AU	7915591 A	19-03-1992
				CA	2044748 A,C	21-12-1991
				CN	1057464 A,B	01-01-1992
				CS	9101876 A	15-04-1992
				CY	1971 A	05-09-1997
				DE	69108991 D	24-05-1995 31-08-1995
				DE	69108991 T 463756 T	25-09-1995
				DK Eg	19651 A	31-10-1995
				ES	2071919 T	01-07-1995
				FI	913017 A,B,	21-12-1991
				HK	219496 A	03-01-1997
				ΪĒ	66040 B	13-12-1995
				ĬĹ	98482 A	27-11-1995
				JΡ	2087736 C	02-09-1996
				JP	6041133 A	15-02-1994
				JP	7121945 B	25-12-1995
	•			KR	9406628 B	23-07-1994
				NO	178029 B	02-10-1995
				PL	166490 B	31-05-1995
				PT	98011 A,B	31-03-1992
				RU	2047617 C	10-11-1995
				US	5346901 A 5719283 A	13-09-1994 17-02-1998
				US US	5250534 A	05-10-1993
WO	9428902	Α	22-12-1994	AT Au	163852 T 676571 B	15-03-1998 13-03-1997
				AU	6797394 A	03-01-1995
			•	CA	2163446 A,C	22-12-1994
				CN	1124926 A	19-06-1996
				CZ	9503242 A	17-07-1996
				DE	69408981 D	16-04-1998
	•			DE	69408981 T	02-07-1998
				DK	702555 T	06-04-1998
				EΡ	0702555 A	27-03-1996
				ES	2113656 T	01-05-1998
				FI	955911 A	08 <b>-</b> 12-1995 31 <b>-</b> 07-1998
				GR	3026520 T 109873 A	27-12-1998
				IL IL	109873 A 121836 A	27-12-1998
				JP	9503996 T	22-04-1997
				NO	954757 A	24-11-1995
				NZ	266463 A	24-03-1997
				PL	311948 A	18-03-1996
				ZA	9404018 A	08-12-1995
WO	9307149	Α .	15-04-1993	PT	100915 A	29-10-1993
WO	9306104	A	01-04-1993	PT	100862 A	30-11-1993
	9400453	Α	06-01-1994	AT	143961 T	15-10-1996
WO				CA	2139109 A,C	06-01-1994
WO						
WO				DE	69305344 D	14-11-1996
WO					69305344 D 69305344 T 647227 T	14-11-1996 20-02-1997 18-11-1996

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentiamilie gehören

In. ationales Aktenzeichen
PCT/EP 98/06910

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 9400453 A		EP 0647227 A ES 2092316 T FI 946083 A GR 3021878 T JP 2544903 B JP 7504681 T US 5734053 A	12-04-1995 16-11-1996 23-12-1994 31-03-1997 16-10-1996 25-05-1995 31-03-1998
WO 9405661 A	17-03-1994	AT 148118 T CA 2138298 A,C DE 69307712 D DE 69307712 T DK 656898 T EP 0656898 A ES 2096936 T FI 950889 A GR 3022852 T JP 2660103 B JP 7506838 T US 5591742 A	15-02-1997 17-03-1994 06-03-1997 15-05-1997 18-08-1997 14-06-1995 16-03-1997 27-02-1995 30-06-1997 08-10-1997 27-07-1995
WO 9312095 A	24-06-1993	AT 166052 T CA 2122360 A,C DE 69225500 D DE 69225500 T EP 0628032 A ES 2114952 T FI 942769 A JP 2525126 B JP 7502029 T US 5482941 A	15-05-1998 24-06-1993 18-06-1998 10-09-1998 14-12-1994 16-06-1998 10-06-1994 14-08-1996 02-03-1995 09-01-1996
EP 0812845 A	17-12-1997	AU 697684 B AU 2487897 A BG 101569 A BR 9703580 A CA 2207694 A CN 1168376 A CZ 9701811 A HR 970326 A HU 9701048 A JP 10081688 A NO 972481 A NO 985064 A NZ 328084 A PL 320555 A SG 50024 A SK 74397 A	15-10-1998 18-12-1997 30-01-1998 10-11-1998 14-12-1997 24-12-1997 18-03-1998 30-06-1998 28-12-1998 31-03-1998 15-12-1997 15-12-1997 26-08-1998 22-12-1997 15-06-1998 03-06-1998